

# PURTYL – 1/1 g polvere solubile ad uso orale per polli da carne, galline ovaiole, vitelli, suini e tacchini

Εγκεκριμένο

- Tylosin tartrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

PURTYL – 1/1 g polvere solubile ad uso orale per polli da carne, galline ovaiole, vitelli, suini e tacchini

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Μόσχος

Χοίρος

Ινδοόρνιθα

Ωστόσοκος όρνιθα

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πόσιμη κόνις

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:**

•

#### **Μόσχος**

- Meat and offal. 11 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

#### **Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

#### **Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

•

#### **Ωτόκος όρνιθα**

- Αυγά. 0 Ημέρα

•

#### **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01FA90

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

15/05/2007

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

## Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

15/05/2007

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.