

# PURTYL, 1000 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui ruošti vištoms, kalakutams, kaulėms ir veršeliams

Εγκριμένο

- Tylosin tartrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

PURTYL, 1000 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui ruošti vištoms, kalakutams, kaulėms ir veršeliams

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο  
Ινδοόρνιθα  
Χοίρος  
Μόσχος

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό  
Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

## Λεπτομέρειες προϊόντος

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

---

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

#### **Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

- 

#### **Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

- 

#### **Μόσχος**

- Meat and offal. 11 Ημέρα

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

- 

#### **Μόσχος**

- Meat and offal. 11 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 Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

---

## 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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

24/11/2008

---

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

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

State Food And Veterinary Service

---

**Αριθμός έγκρισης:**

LT/2/08/1811/001-003

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

17/12/2013

---

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.