

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

Autorizado

- Tylosin tartrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponibile unicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Terneros

Porcino

Pavos

Gallinas ponedoras

Pollos de engorde

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English  
1.00 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

### Forma farmacéutica:

Polvo oral

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Administración en agua de bebida o en leche:

- 

##### **Terneros**

- Meat and offal. 11 Día

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

#### Administración en agua de bebida:

- 

##### **Pavos**

- Meat and offal. 3 Día

- 

##### **Gallinas ponedoras**

- Eggs. 0 Día

- 

##### **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 0 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FA90

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/05/2007

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/05/2007

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.