

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

Autorizado

- Tylosin tartrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Pavos

Porcino

Terneros

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pavos

- Meat and offal. 3 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 11 Día

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Terneros

- Meat and offal. 11 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:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dox-al Italia S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

24/11/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dox-al Italia S.p.A.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/08/1811/001-003

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/12/2013

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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