

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

Autorisé

- Tylosin tartrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

Dinde

Poulet (poule pondeuse

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 11 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Administration dans l'eau de boisson:

-

Dinde

- Viande et abats. 3 day

-

Poulet (poule pondeuse

- Œufs. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01FA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Italian

Disponible uniquement en Italian

Disponible uniquement en Italian

Disponible uniquement en Italian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dox-al Italia S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/05/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dox-al Italia S.p.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/05/2007

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.