

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

Autorisé

- Tylosin tartrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Dinde

Porc

Bovin (veau)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet

-

Dinde

- Viande et abats. 3 day

-

Porc

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 11 day

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 11 day

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

QJ01FA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Lithuanian

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dox-al Italia S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/11/2008

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

Dox-al Italia S.p.A.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/08/1811/001-003

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/12/2013

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100690>