

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

Engedélyezett

- Tylosin tartrate

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

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

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

csirke  
házipulyka  
sertés  
borjú

### Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Ivóvízbe/tejbe keverve

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Gyógyszerforma:

Por belsőleges oldathoz

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### In drinking water use:

- 

#### **házipulyka**

- Meat and offal. 3 day

- 

#### **borjú**

- Meat and offal. 11 day

#### Ivóvízbe/tejbe keverve:

- 

#### **borjú**

- Meat and offal. 11 day

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01FA90

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Valid

---

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

24/11/2008

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Felelős hatóság:**

State Food And Veterinary Service

---

**Engedély száma:**

LT/2/08/1811/001-003

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

17/12/2013

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.