

PURTYL, 1000 mg/g, miltelíai geríamajam tírpaluí ruošti víštoms, kalakutams, kauléms ír veršelíams

Heimilað

- Tylosin tartrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PURTYL, 1000 mg/g, miltelíai geríamajam tírpaluí ruošti víštoms, kalakutams, kauléms ír veršelíams

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Kalkúni

Svín

Nautgripir (kálfur)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúrduft, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

- **Kalkúni**
- Kjöt og innmatur. 3 dagar
- **Nautgripir (kálfur)**
- Kjöt og innmatur. 11 dagar

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

- **Nautgripir (kálfur)**
- Kjöt og innmatur. 11 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dox-al Italia S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

24/11/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dox-al Italia S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/08/1811/001-003

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/12/2013

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.