

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

Autorizzato

- Tylosin tartrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino

tacchino

Pollo (gallina ovaiola)

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 grammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 11 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Somministrazione in acqua da bere:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

Pollo (gallina ovaiola)

- uova. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

BUSTA DA 110 G

Barattolo da 1 kg

Sacchetto da 1 kg

Sacco da 5 kg

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dox-al Italia S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/05/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dox-al Italia S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/05/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti