

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

Autorizat

- Tylosin tartrate

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specii țintă:

Găină  
Curcă  
Porc  
Vițel

### Calea de administrare:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

-

## Product details

### **Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)  
1000.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

### **Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru soluție orală

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **In drinking water use:**

- **Găină**

- **Curcă**

- Carne și organe. 3 zi

- **Porc**

- **Vițel**

- Carne și organe. 11 zi

-:

- **Vițel**

- Carne și organe. 11 zi

---

### **Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01FA90

---

### **Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

### **Marketing authorisation date:**

24/11/2008

---

### **Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Dox-Al Italia S.p.A.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Numărul autorizației:**

LT/2/08/1811/001-003

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

17/12/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

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