

Coxaclear 50 mg/ml oral suspension for pigs, cattle and sheep

Неразрешен

- Toltrazuril

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Coxaclear 50 mg/ml oral suspension for pigs, cattle and sheep

TOLTRANIL 50 mg/ml SUSPENSION ORAL PARA PORCINO BOVINO Y OVINO

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 63 day

-

овца

- Meat and offal. 42 day

-

свиня

- Meat and offal. 77 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP51AJ01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Дата на разрешение за търговия:

20/07/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Virbac

Отговорен орган:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

2173 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/11/2022

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

IE/V/0234/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.