

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

Разрешен

- Toltrazuril

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

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

### 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:**

Valid

---

**Разрешен в:**

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

---

**Наличен в:**

France

---

**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:**

28/06/2010

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Virbac

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/8891923 8/2010

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

23/06/2015

---

**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

---

**Засегната държава членка:**



Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Combined File of all Documents

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