

CEVAZURIL 50 MG/ML, ORAL SUSPENSION FOR PIGLETS AND CALVES

Registrováno

- Toltrazuril

Identifikace přípravku

Název léčiva:

CEVAZURIL 50 MG/ML, ORAL SUSPENSION FOR PIGLETS AND CALVES

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase (sele)

Skot (tele)

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Perorální podání:**

-

Skot

- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

Prase (sele)

- Maso. 77 day

-

Skot (tele)

- Maso. 63 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP51BC01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Bulharsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

Datum registrace:

25/11/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

CEVA Santé Animale

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-2518

Datum změny stavu registrace:

25/11/2013

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0195/001

Dotčený členský stát:

Rakousko [Belgie](#) [Bulharsko](#) [Kypr](#) [Česko](#) [Dánsko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#) [Irsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#) [Malta](#)

Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.