

# 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:**

Itálie

---

**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 Salute Animale S.p.A.

---

### Datum registrace:

13/08/2010

---

### Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva Sante Animale

---

### Příslušný orgán:

Ministry Of Health

---

### Registrační číslo:

104061

---

### Datum změny stavu registrace:

13/08/2010

---

### 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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