

# TOLTRA-K 25 mg/ml Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Turkeys

Autoriseret

- Toltrazuril

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

KARICOX 25 mg/ml oral solution for chickens and turkeys

TOLTRA-K 25 mg/ml Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Turkeys

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kalkun

Kylling avl/æglæg

Unghøne

### Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Opløsning til anvendelse i drikkevand

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Anvendelse i drikkevand:**

•

**Kalkun**

- Meat and offal. 16 dag

•

**Kylling avl/æglæg**

- Meat and offal. 18 dag

- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.  
Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

•

**Unghøne**

- Meat and offal. 18 dag

- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.  
Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP51AJ01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

5/11/2013

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Vm 31223/3000

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

6/07/2024

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0198/001

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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