

# ZURITOL 25 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

Zugelassen

- Toltrazuril

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

ZURITOL 25 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS  
ZURITOL, 25 mg/ml, tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Huhn

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### **Darreichungsform:**

## Lösung zum Einnehmen

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Einnehmen:**

- 

#### **Huhn**

- Eier. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.  
Do not use within 6 weeks before the start of the laying period.

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QP51BC01

---

### **Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Litauen

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

1/06/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

LT/2/12/2130/001-002

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/09/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0234/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Bulgarien Estland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien  
Lettland Litauen Polen Portugal Spanien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

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

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.