

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

Autorisiert

- Toltrazuril

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Toltranyl 50 mg/ml oral suspension

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 63 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 77 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP51AJ01

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Dänemark

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

8/07/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Virbac S.A.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

45485

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/07/2010

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0234/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland
Litauen Polen Portugal Slowakei Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046753>