

Toltarox 50 mg/ml oral suspension for pigs

Zugelassen

- Toltrazuril

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Toltarox 50 mg/ml oral suspension for pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 77 Tag

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

QP51AJ01

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Finnland

Verfügbar in:

Finnland

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

10/11/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Virbac

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

29817

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/11/2011

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0247/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Dänemark Finnland Deutschland Rumaenien Slowenien Schweden

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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