

# CEVAZURIL 50 MG/ML, ORAL SUSPENSION FOR PIGLETS AND CALVES

Zugelassen

- Toltrazuril

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

CEVAZURIL 50 MG/ML, ORAL SUSPENSION FOR PIGLETS AND CALVES

Cevazuril 50 mg/ml oral suspension

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Ferkel

Saugkalb

---

### **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:**

- 

**Rind**

- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

- 

**Ferkel**

- Fleisch und Innereien. 77 Tag

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 63 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (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:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:**

Ceva Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

19/04/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CEVA SANTE ANIMALE

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

42928

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/04/2010

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0195/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark  
Estland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen  
Luxemburg Malta Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.