

DOZURIL 25 mg/ml oral solution for chicken

Autorizado

- Toltrazuril

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DOZURIL 25 mg/ml oral solution for chicken

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Meat and offal. 16 Día

Not to be used in birds producing eggs for human consumption

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP51AJ01

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

23/05/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.
Dopharma France

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

48643

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/05/2012

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0216/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Dinamarca Estonia Alemania Grecia Hungría Irlanda
Letonia Lituania Polonia Rumania; Rumanía

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

PuAR Dozuril NL-V-0216-001.pdf