

# ZURITOL 50 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR PIGS

Autorizado

- Toltrazuril

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ZURITOL 50 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR PIGS

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Lechones

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Lechones**

- Meat and offal. 77 Día

---

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

QP51BC01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/09/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

122284/07-12-2018/K-0215902

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/12/2018

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0257/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bulgaria Chipre Estonia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia  
Letonia Lituania Polonia Portugal España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0257001-mr-rpe\_119-en.pdf