

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

Autorizado

- Toltrazuril

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

TOLRACOL 50 MG/ML SUSPENSION BUVABLE POUR PORCINS, BOVINS ET OVINS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

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

-

Bovino

- Meat and offal. 63 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 42 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 77 Día

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

QP51AJ01

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:

Francia

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

29/08/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/4543072 5/2014

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/12/2021

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0333/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Alemania Italia Países Bajos Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.