

File downloaded on 2026-04-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000064775>

PHARMACOX liquide

Autorizado

- Toltrazuril

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PHARMACOX liquide

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas

Pavos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.03 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Gallinas

- Meat and offal. 18 Día

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption.

-

Pavos

- Meat and offal. 18 Día

Not authorised for use 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:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

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:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Farma Vet OOD

Fecha de autorización de comercialización:

7/06/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Farma Vet OOD

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1586

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/06/2011

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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