

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

Autorizado

- Toltrazuril

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Lechones

Terneros

---

**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**

- Milk. no withdrawal period

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

- 

**Lechones**

- Meat and offal. 77 Día

- 

**Terneros**

- Meat and offal. 63 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:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/11/2013

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-2518

---

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

25/11/2013

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0195/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta  
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia 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](http://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.

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.

Combined File of all Documents

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