

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

No  
autorizado

- Toltrazuril

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

**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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Irlanda

---

**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:**

13/05/2011

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA10774/011/001

---

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

13/01/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0267/001

---

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