

**MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR/SUR LE
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE
BOÎTE 250 ml / ÉTIQUETTE 1000 ml**

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Tolracol 50 mg/ml suspension buvable pour porcins, bovins et ovins
Toltrazuril

2. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)

1 ml de suspension blanche épaisse contient 50 mg de toltrazuril.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension buvable.

4. TAILLE DE L'EMBALLAGE

250 ml
1000 ml

5. ESPÈCES CIBLES

Porcs (porcelets âgés de 3 à 5 jours)
Bovins (veaux en élevage laitier)
Ovins (agneaux)

6. INDICATION(S)

7. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Lire la notice avant utilisation.
Voie orale.

8. TEMPS D'ATTENTE

Temps d'attente :

	Porcs	Bovins	Ovins
Viande et abats	77 jours	63 jours	42 jours
Lait	/	Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.	

9. MISE(S) EN GARDE ÉVENTUELLE(S)

La suspension buvable doit être agitée avant utilisation.

10. DATE DE PÉREMPTION

EXP :

Après ouverture, utiliser avant 1 an.

Après ouverture, utiliser avant :

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

12. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Élimination : lire la notice.

13. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE» ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, le cas échéant
--

À usage vétérinaire. À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

14. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »
--

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

15. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
--

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovénie

16. NUMÉRO D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
--

BE-V468746

17. NUMÉRO DU LOT DE FABRICATION

Lot :

**MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR ET LE
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE
ÉTIQUETTE 250 ml**

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Tolracol 50 mg/ml suspension buvable pour porcs, bovins et ovins
Toltrazuril

2. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)

1 ml de suspension blanche épaisse contient 50 mg de toltrazuril.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

4. TAILLE DE L'EMBALLAGE

250 ml

5. ESPÈCES CIBLES

Porcs (porcelets âgés de 3 à 5 jours)
Bovins (veaux en élevage laitier)
Ovins (agneaux)

6. INDICATION(S)

7. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Lire la notice avant utilisation.
Voie orale.

8. TEMPS D'ATTENTE

Temps d'attente :

	Porcs	Bovins	Ovins
Viande et abats	77 jours	63 jours	42 jours
Lait	/	Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.	

9. MISE(S) EN GARDE ÉVENTUELLE(S)

La suspension buvable doit être agitée avant utilisation.

10. DATE DE PÉREMPTION

EXP :

Après ouverture, utiliser avant 1 an.

Après ouverture, utiliser avant :

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**12. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT****13. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE» ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, le cas échéant**

À usage vétérinaire. À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

14. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS»**15. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovénie

16. NUMÉRO D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-V468746

17. NUMÉRO DU LOT DE FABRICATION

Lot :