

TOLTRA-K 25 mg/ml Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Turkeys

Autorisé

- Toltrazuril

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TOLTRA-K 25 mg/ml Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Turkeys

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poulette)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'eau de boisson:**

-

Dinde

- Viande et abats. 16 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 18 day

- Œufs. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.
Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

-

Poulet (poulette)

- Viande et abats. 18 day

- Œufs. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.
Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP51AJ01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Karizoo S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/11/2013

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 31223/3000

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/07/2024

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0198/001

États membres concernés:

Allemagne Hongrie Italie Pologne Portugal Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-PUAR-karicox-25-mg-ml-oral-solution-for-chickens-and-turkeys-en.pdf