

Toltramax 50 mg/ml oral suspension for pigs

Non
autorisé

- Toltrazuril

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Toltramax 50 mg/ml oral suspension for pigs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Porc

- Viande et abats. 77 day

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

QP51AJ01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Danemark

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:

Lavet Kft.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/09/2012

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

Lavet Kft.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

49844

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/07/2026

État membre de référence:

Hongrie

Numéro de procédure:

HU/V/0114/001

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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