

Toltranil 50 mg/ml Suspension buvable

Autorisé

- Toltrazuril

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Toltranil 50 mg/ml Suspensie voor oraal gebruik

Toltranil 50 mg/ml Suspension buvable

Toltranil 50 mg/ml Suspension zum Einnehmen

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

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:

-

Bovins

- Viande et abats. 63 day

-

Mouton

- Viande et abats. 42 day

-

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:

Valide

Autorisé en:

Belgique

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/09/2010

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Virbac

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V377352

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/09/2010

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0234/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie France
Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Pologne Portugal
Slovaquie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)