

# Cevazuril 50 mg/ml Suspension buvable

Autorisé

- Toltrazuril

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

CEVAZURIL 50 MG/ML, ORAL SUSPENSION FOR PIGLETS AND CALVES

Cevazuril 50 mg/ml Suspension buvable

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Bovins

Porc (porcelet)

Bovin (veau)

### **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**

- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

- 

**Porc (porcelet)**

- Viande et abats. 77 day

- 

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. 63 day

---

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

QP51BC01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Luxembourg

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

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:**

Ceva Sante Animale

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

29/04/2010

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/915/09/03/0974

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

29/04/2010

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0195/001

---

**États membres concernés:**

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

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit