

File downloaded on 2026-06-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043604>

# ZURITOL 25 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

Nije  
odobreno

- Toltrazuril

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

ZURITOL 25 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Kroz usta

---

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)  
25.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

Oralna otopina

---

**Karencija prema putu aplikacije:****Kroz usta:**

- 

**Chicken**

- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.  
Do not use within 6 weeks before the start of the laying period.

- Meat and offal. 16 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QP51AJ01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)  
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

20/12/2012

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Nadležno tijelo:**

State Agency Of Medicines

---

**Broj odobrenja:**

1744

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

26/06/2025

---

**Referentna država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

FR/V/0234/001

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

eu-puar-frv0234001-mr-rpe\_76-en.pdf