

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

Engedélyezett

- Toltrazuril

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Tolzesya 50 mg/ml suspensija iekšķīgai lietošanai cūkām, liellopiem un aitām

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

sertés

Alkalmazás módja:

Orális alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 63 day

-

juh

- Meat and offal. 42 day

-

sertés

- Meat and offal. 77 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP51AJ01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Latvia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

9/07/2010

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Virbac S.A.

Felelős hatóság:

Food And Veterinary Service

Engedély száma:

V/DCP/10/0021

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

9/07/2010

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

IE/V/0234/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.