

Zuritol 50 mg/ml oral suspension for pigs.

Heimilað

- Toltrazuril

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Zuritol 50 mg/ml oral suspension for pigs.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín (grís)

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 77 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP51BC01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Calier S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/12/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Calier S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10665/007/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/12/2013

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0257/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Búlgaría Kýpur Eistland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland
Ítalía Lettland Litáen Pólland Portúgal Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-puar-frv0257001-mr-rpe_119-en.pdf