

Toltarox 50 mg/ml oral suspension for pigs

Viðurkennt

- Toltrazuril

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Toltarox 50 mg/ml oral suspension for pigs

Toltarox 50 mg/ml oral suspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 77 dagar

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

QP51AJ01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

9/07/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Virbac S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

45483

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/07/2010

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0247/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Danmörk Finnland Þýskaland Rúmenía Slóvenía Svíþjóð

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052365>