

File downloaded on 2026-05-31

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039301>

# ESPACOX

Autorizzato

- Toltrazuril

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

ESPACOX

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Suino (suinetto)

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

- 

### **Suino (suinetto)**

- carni e frattaglie. 73 giorno

---

#### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP51BC01

---

#### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

#### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

#### **Autorizzato in:**

Paesi Bassi

---

#### **Disponibile in:**

Paesi Bassi

---

#### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

#### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

#### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

#### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

#### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

22/07/2014

---

#### **Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 113630

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/02/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0206/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Francia Germania  
Grecia Ungheria Irlanda Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania  
Slovacchia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-PUAR-esv0206001-dcp-espacox-en.pdf