

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

Autorizzato

- Toltrazuril

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

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

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

polli

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

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

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione orale

---

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

- 

**polli**

- uova. 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.

- carni e frattaglie. 16 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:**

Polonia

---

**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 generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

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

12/06/2013

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2290

---

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

12/06/2013

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0234/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Bulgaria Estonia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia  
Lituania Polonia Portogallo Spagna

---

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

## Documenti

Foglio illustrativo

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

## Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

## File combinato di tutti i documenti

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

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