

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

Autorizzato

- Toltrazuril

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Tolzesya 50 mg/ml belsőleges szuszpenzió sertéseknek, szarvasmarháknak és juhoknak A.U.V.

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

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:

-

bovini

- carni e frattaglie. 63 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 42 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 77 giorno

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

QP51AJ01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/07/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Virbac

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

2760/X/10 MgSzH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/07/2010

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0234/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia
Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Polonia Portogallo
Slovacchia Spagna

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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