

Toltarox 50 mg/ml oral suspension for cattle

Autorisert

- Toltrazuril

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Toltarox 50 mg/ml oral suspension for cattle

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Slakt. 63 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP51AJ01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/10/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkjenningsnummer:

DC/V/0335/002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/10/2013

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0247/002

Gjeldende medlemsstater:

RO SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.