

ZURITOL 50 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR PIGS

Niedopuszczony do
obrotu

- Toltrazuril

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ZURITOL 50 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR PIGS

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 77 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP51AJ01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Calier S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/11/2013

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratorios Calier S.A.

Organ odpowiedzialny:

State Agency Of Medicines

Numer pozwolenia:

1794

Data zmiany statusu pozwolenia:

26/06/2025

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

FR/V/0257/001

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

eu-puar-frv0257001-mr-rpe_119-en.pdf