

Toltra-K 25 mg/ml Roztwór do podawania w wodzie do picia

Upoważniony

- Toltrazuril

Product identification

Nazwa leku:

KARICOX 25 mg/ml oral solution for chickens and turkeys
Toltra-K 25 mg/ml Roztwór do podawania w wodzie do picia

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do podania w wodzie do picia

Withdrawal period by route of administration:

Podanie w wodzie do picia:

- **Turkey**

- Meat and offal. 16 day

- **Chicken (for reproduction)**

- Meat and offal. 18 day

- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.
Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

- **Chicken (pullet)**

- Meat and offal. 18 day

- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.
Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP51AJ01

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Portuguese
Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

5/08/2014

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Laboratorios Karizoo S.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

2379

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

ES/V/0198/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

polski (PDF)

Opublikowane na: 4/02/2022

[Pobierać](#)

oznakowanie opakowań

polski (PDF)

Opublikowane na: 4/02/2022

[Pobierać](#)

Ulotka dla pacjenta

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

eu-PUAR-karicox-25-mg-ml-oral-solution-for-chickens-and-turkeys-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017016>