

DOZURIL 50 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR PIGS

Dopuszczony

- Toltrazuril

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

DOZURIL 50 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR PIGS

Dozuril vet 50 mg/ml mikstur, suspensjon til gris

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

- Meat and offal. 61 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP51BC01

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Dopharma Research B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

4/07/2022

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Dopharma B.V.

Organ odpowiedzialny:

Norwegian Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

21-14301

Data zmiany statusu pozwolenia:

4/07/2022

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Numer procedury:

FR/V/0256/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski łotewski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

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

Dokumenty

Package Leaflet and Labelling

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