

DOZURIL 25 mg/ml oral solution for chicken

Autorizado

- Toltrazuril

Identificação do produto

Nome do medicamento:

DOZURIL 25 mg/ml oral solution for chicken

Dozuril 25 mg/ml oplossing voor toediening in drinkwater voor kippen

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

25.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para administração na água de bebida

Intervalo de Segurança por via de administração:**Administração na água de bebida:**

-

Chicken

- Meat and offal. 16 dia

Not to be used in birds producing eggs for human consumption

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP51AJ01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Disponível em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dopharma Research B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

6/06/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma B.V.

Dopharma France S.A.S.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 109266

Data de alteração do estado de autorização:

24/01/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0216/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Dinamarca Estónia Alemanha Grécia Hungria Irlanda

Letónia Lituânia Polónia Roménia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

PuAR Dozuril NL-V-0216-001.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036581>