

DOZURIL 25 mg/ml oral solution for chicken

Autorizado

- Toltrazuril

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

DOZURIL 25 mg/ml oral solution for chicken

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
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:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dopharma Research B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

23/05/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma B.V.

Dopharma France

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

48643

Data da alteração do estado de autorização:

23/05/2012

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

Summary of Product Characteristics

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