

TOLTRA-K 25 mg/ml Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Turkeys

Autorizado

- Toltrazuril

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

TOLTRA-K 25 mg/ml Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Turkeys

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](#)

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

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [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:

-

Turkey

- Meat and offal. 16 dia

-

Chicken (for reproduction)

- Meat and offal. 18 dia
 - 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 dia
 - 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.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP51AJ01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

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:

Laboratorios Karizoo S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

5/11/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 31223/3000

Data da alteração do estado de autorização:

6/07/2024

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0198/001

Estados-Membros envolvidos:

Alemanha Hungria Itália Polónia Portugal Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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