

ZURITOL 25 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

Autorizado

- Toltrazuril

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ZURITOL 25 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

Zuritol 25 mg/ml šķīdums lietošanai dzeramajā ūdenī vistām

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:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

25.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Chicken

- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.
Do not use within 6 weeks before the start of the laying period.

- Meat and offal. 16 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP51BC01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

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 Calier S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

6/06/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/DCP/12/0037

Data da alteração do estado de autorização:

6/06/2012

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0234/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Estónia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia
Lituânia Polónia Portugal Espanha

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.