File downloaded on 2025-11-30

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044984

# ZURITOL 50 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR PIGS

Não autorizado

Toltrazuril

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

ZURITOL 50 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR PIGS Zuritol, 50 mg/ml suukaudne suspensioon sigadele

#### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

#### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

## Via de administração:

Via oral

# Detalhes do medicamento veterinário

## Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

#### Forma farmacêutica:

Suspensão oral

# Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via oral:

•

## Pig (piglet)

- Meat and offal. 77 dia

## **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP51AJ01

#### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

#### Estado da autorização:

Abandonada

#### **Autorisado em:**

Estónia

## Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

# Informações adicionais

# Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

# 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:

Locais de fabrico pai	ra a libert	tação do	e lotes:
-----------------------	-------------	----------	----------

Laboratorios Calier S.A.

## Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

## Número da autorização:

1794

## Data da alteração do estado de autorização:

26/06/2025

### Estado-Membro de referência:

França

## Número de procedimento:

FR/V/0257/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

# **Documentos**

Resumo das características do medicamento

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