

# Coxaclear 50 mg/ml oral suspension for pigs, cattle and sheep

Autorizado

- Toltrazuril

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Coxaclear 50 mg/ml oral suspension for pigs, cattle and sheep

### **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](#) [eslovénio](#) [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](#) [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  
50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão oral

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via oral:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 63 dia

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 42 dia

- 

#### **Pig**

- 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:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

França

---

### **Disponibilidade:**

França

---

**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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

28/06/2010

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Virbac

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/8891923 8/2010

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

23/06/2015

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0234/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia França  
Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Polónia Portugal  
Eslováquia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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