File downloaded on 2025-11-28

**Source URL:** <a href="https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029262">https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029262</a>

# DOZURIL 50 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR PIGS

Autorizado

Toltrazuril

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

DOZURIL 50 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR PIGS Dozuril 50 mg/ml Zawiesina doustna

#### 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 - Meat and offal. 61 dia Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet): QP51BC01 Classificação quanto à dispensa: Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária Estado da autorização: Autorizado Autorisado em: Polónia Disponibilidade:

# Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

# Informações adicionais

# Tipo de direito:

Polónia

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 <u>inglês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>Norwegian</u>

# Titular da autorização de introdução no mercado:



#### Data de autorização de introdução no mercado:

1/04/2015

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

Dopharma B.V.

#### **Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

#### Número da autorização:

2415

## Data da alteração do estado de autorização:

1/04/2015

#### Estado-Membro de referência:

França

#### Número de procedimento:

FR/V/0256/001

#### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Espanha Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

# **Documentos**

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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.