

# Toltarox 50 mg/ml oral suspension for cattle

Autorizat

- Toltrazuril

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Toltarox 50 mg/ml oral suspension for cattle

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Bovine

**Calea de administrare:**

Administrare orală

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Suspensie orală

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 63 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP51AJ01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Data autorizației de comercializare:**

24/10/2013

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoritatea responsabilă:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numărul autorizației:**

DC/V/0335/002

---

**Data modificării statusului autorizației:**

24/10/2013

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

IE/V/0247/002

---

**State membre interesate:**

România

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.