

File downloaded on 2026-04-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000045000>

# ZURITOL 50 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR PIGS

Oprávněný

- Toltrazuril

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

ZURITOL 50 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR PIGS

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lieková forma:

Perorálna suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Perorálne použitie:**

- 

**Pig (piglet)**

- Meat and offal. 77 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP51BC01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Bulharsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

22/10/2013

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Číslo registrácie:**

0022-2122

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

11/10/2018

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0257/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Bulharsko Cyprus Estónsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko  
Taliano Lotyšsko Litva Poľsko Portugalsko Španielsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

## Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

## Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

eu-puar-frv0257001-mr-rpe\_119-en.pdf