

# Toltarox 50 mg/ml oral suspension for cattle

Oprávněný

- Toltrazuril

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Toltarox 50 mg/ml oral suspension for cattle

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [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:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 63 day

---

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

QP51AJ01

---

**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:**

Rumunsko

---

**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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Dátum registrácie lieku:**

10/02/2019

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

KRKA továrna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Číslo registrácie:**

190022

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

20/08/2019

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0247/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rumunsko Slovinsko

---

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.