

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

Neoprávnený

- Toltrazuril

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

TOLTRANIL 50 mg/ml SUSPENSION ORAL PARA PORCINO BOVINO Y OVINO

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](#)

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

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [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:

-

Cattle

- Meat and offal. 63 day

-

Sheep

- Meat and offal. 42 day

-

Pig

- Meat and offal. 77 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP51AJ01

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Španielsko

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:

20/07/2010

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Virbac

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

2173 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/11/2022

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0234/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.