

File downloaded on 2026-06-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000052350>

Toltarox 50 mg/ml oral suspension for pigs

- Toltrazuril

Oprávnenny

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Toltarox 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
 - Meat and offal
77
day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

- QP51AJ01

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

- Valid

Registrovaný v/vo:

- Rumunsko

Dostupné v:

- Rumunsko

Opis balenia:

- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)

?alšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

- Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

- KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dátum registrácie lieku:

- 16/05/2016

Miesta výroby na uvo?nenie šarže:

- Virbac
- KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zodpovedný orgán:

- Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Číslo registrácie:

- 160150

Dátum zmeny stavu registrácie:

- 20/08/2019

Referenčný členský štát:

- Írsko

Číslo postupu:

- IE/V/0247/001

Dotknuté členské štáty:

- Belgicko
- Dánsko
- Fínsko
- Nemecko
- Rumunsko
- Slovinsko
- Švédsko

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

Dokumenty

Informácie o produkte

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

[Ostatné jazyky \(2\)](#)

Rumunsky (PDF)

Publikované na: 9/05/2022

[Stiahnuť](#)

English (PDF)

Publikované na: 10/05/2026

[Stiahnuť](#)

Combined File of all Documents

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

[Ostatné jazyky \(1\)](#)

English (PDF)

Publikované na: 10/05/2026

[Stiahnu?](#)