

ZURITOL 25 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

Oprávněný

- Toltrazuril

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ZURITOL 25 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS
ЗУРИТОЛ 25 mg/ml разтвор за прилагане във вода за пиене за пилета

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](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálny roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Chicken

- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.
Do not use within 6 weeks before the start of the laying period.

- Meat and offal. 16 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP51BC01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [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](#) [Taliany](#) [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:

3/04/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Calier S.A.

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-1839

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/04/2017

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0234/001

Dotknuté členské štáty:

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

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.

Package Leaflet and Labelling

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