

LV Intracox Oral 25 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai vistām un tītariem

Разрешен

- Toltrazuril

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

LV Intracox Oral 25 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai vistām un tītariem

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пуйка
бройлер

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

•

пуйка

- Meat and offal. 21 day

Nav reģistrēts lietošanai putniem, kuru olas izmanto cilvēku uzturā.

•

бройлер

- Meat and offal. 18 day

Nav reģistrēts lietošanai putniem, kuru olas izmanto cilvēku uzturā.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP51AJ01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Дата на разрешение за търговия:

21/10/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/11/0067

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/10/2011

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.