

# INTRACOX ORAL, 25 mg/ml, tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms ir kalakutams

Zugelassen

- Toltrazuril

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

INTRACOX ORAL, 25 mg/ml, tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms ir kalakutams

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion  
Truthuhn

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

**Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

Do not use in laying birds producing eggs for human consumption.

- 

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

Do not use in laying birds producing eggs for human consumption.

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP51AJ01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Litauen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

---

**Zulassungsdatum:**

9/12/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

LT/2/10/2006/001-003

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/11/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.