

Intracox Oral Ro 25 mg/ml concentrat pentru soluție orală pentru găini (broileri) și curci

Autorizado

- Toltrazuril

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Intracox Oral Ro 25 mg/ml concentrat pentru soluție orală pentru găini (broileri) și curci

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Pavas

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 14 Día

Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă sau care vor produce ouă pentru consum uman.

-

Pavas

- Meat and offal. 16 Día

Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă sau care vor produce ouă pentru consum uman.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP51AJ01

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vet Diagnostic S.R.L.

Fecha de autorización de comercialización:

29/01/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

230011

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/01/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991064>