

Intracox Oral, 25 mg/ml lahus joogivees manustamiseks kanadele ja kalkunitele

Autorisé

- Toltrazuril

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Intracox Oral, 25 mg/ml lahus joogivees manustamiseks kanadele ja kalkunitele

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Dinde

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Dinde

- Viande et abats. 16 day
- Œufs. no withdrawal period

Mitte kasutada lindudel, kelle mune tarvitatakse või kavatsetakse tarvitada inimtoiduks. Mitte kasutada 6 nädala jooksul enne munemisperioodi algust.

-

Poulet

- Viande et abats. 16 day
- Œufs. no withdrawal period

Mitte kasutada lindudel, kelle mune tarvitatakse või kavatsetakse tarvitada inimtoiduks. Mitte kasutada 6 nädala jooksul enne munemisperioodi algust. Mitte kasutada üle 15 nädala vanustel kanadel.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP51AJ01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Estonian

Disponible uniquement en Estonian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/12/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1998

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/12/2016

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.