

Endocox 25 mg/ml Roztwór do podawania w wodzie do picia

Dopuszczony

- Toltrazuril

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Endocox 25 mg/ml Roztwór do podawania w wodzie do picia

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Turkey

- Meat and offal. 16 day

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 14 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP51

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Butelka PET z zakrętką z HDPE oraz miarką z PP, zawierająca 100 ml.

Butelka HDPE z zakrętką z LDPE oraz miarką z PP, zawierająca 1000 ml

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Biofaktor Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

3/03/2011

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biofaktor Sp. z o.o.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

2074

Data zmiany statusu pozwolenia:

3/03/2011

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań