

File downloaded on 2026-04-30

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000005307>

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

Autorizat

- Toltrazuril

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Curcă

Găină (broiler)

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

25.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Soluție orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare în apa de băut:**

•

**Curcă**

- Carne și organe. 21 zi

Nav reģistrēts lietošanai putniem, kuru olas izmanto cilvēku uzturā.

•

**Găină (broiler)**

- Carne și organe. 18 zi

Nav reģistrēts lietošanai putniem, kuru olas izmanto cilvēku uzturā.

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP51AJ01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Data autorizației de comercializare:**

21/10/2011

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

V/NRP/11/0067

---

**Data modificării statusului autorizației:**

23/10/2011

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

## Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

## Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.