

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

Autorizat

- Toltrazuril

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LV Intracox Oral 25 mg/ml șķīdums 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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Etichetarea

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