

# INTRACOX ORAL, 25 mg/ml, tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms ir kalakutams

Autorizat

- Toltrazuril

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

INTRACOX ORAL, 25 mg/ml, tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms ir kalakutams

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină (broiler)  
Curcă

### 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 pentru administrare în apa de băut

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare în apa de băut:**

- 

**Găină (broiler)**

- Carne și organe. 18 zi

Do not use in laying birds producing eggs for human consumption.

- 

**Curcă**

- Carne și organe. 24 zi

Do not use in laying birds producing eggs for human consumption.

---

**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 [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

---

## 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 LT UAB

---

**Data autorizației de comercializare:**

9/12/2010

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

LT/2/10/2006/001-003

---

**Data modificării statusului autorizației:**

13/11/2025

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

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