

Intracox Oral Ro 25 mg/ml concentrat pentru soluție orală pentru găini (broileri) și curci

Autorizat

- Toltrazuril

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Intracox Oral Ro 25 mg/ml concentrat pentru soluție orală pentru găini (broileri) și curci

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (broiler)

Curcă (femelă adultă)

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:

Concentrat pentru soluție orală

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

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 14 zi

Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă sau care vor produce ouă pentru consum uman.

-

Curcă (femelă adultă)

- Carne și organe. 16 zi

Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă sau care vor produce ouă pentru consum uman.

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:

România

Descrierea ambalajului:

flacon din polietilenă de înaltă densitate x 100 ml.

flacon din polietilenă de înaltă densitate x 1000 ml.

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vet Diagnostic S.R.L.

Data autorizației de comercializare:

29/01/2023

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

230011

Data modificării statusului autorizației:

29/01/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents