

INTRACOX Oral, 25 mg/ml solution for use in drinking water for chickens and turkeys

Oprávněný

- Toltrazuril

Identifikácia lieku

Názov lieku:

INTRACOX Oral, 25 mg/ml solution for use in drinking water for chickens and turkeys

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na podanie v pitnej vode

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode:

-

Chicken

- Meat and offal. 18 day

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

-

Turkey

- Meat and offal. 21 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP51BC01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Dátum registrácie lieku:

9/06/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-2278

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/06/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.