

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

Ima
dovoljenje za
promet

- Toltrazuril

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

brojler

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za dajanje v vodo za pitje

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje:

-

brojler

- Meat and offal. 18 day

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

-

Turkey

- Meat and offal. 24 day

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

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP51AJ01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

9/12/2010

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Pristojni organ:

State Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

LT/2/10/2006/001-003

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

13/11/2025

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.