

File downloaded on 2026-05-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041145>

BayCubis 325 mg/g powder for use in drinking water for chickens

Неразрешен

- Phenoxymethylpenicillin potassium

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

BayCubis 325 mg/g powder for use in drinking water for chickens

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
325.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко:

•

пиле

- Egg. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. 2 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CE02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco Italia S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

3/10/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Dopharma International B.V.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

104355

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/10/2011

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

NL/V/0154/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.