

BAYCOX 25 mg/ml

Registrováno

- Toltrazuril

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BAYCOX 25 mg/ml

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Krůta

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Kuře

- Maso. 14 day

A nu se utiliza la păsările care produc sau sunt destinate să producă ouă pentru consum uman. Nu se utilizează în interval de 6 săptămâni înainte de începerea perioadei de ouat.

-

Krúta

- Maso. 16 day

A nu se utiliza la păsările care produc sau sunt destinate să producă ouă pentru consum uman. Nu se utilizează în interval de 6 săptămâni înainte de începerea perioadei de ouat.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP51BC01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rumunsko

Dostupné v:

Rumunsko

Popis balení:

Dostupné pouze v Romanian

Dostupné pouze v Romanian

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco Animal Health GmbH

Datum registrace:

27/06/2002

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Příslušný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

160281

Datum změny stavu registrace:

12/11/2025

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.