

Baycox 25 mg/ml, Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Turkeys

Autoriseret

- Toltrazuril

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Baycox 25 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Puten
Baycox 25 mg/ml, Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Turkeys

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalkunhøne
Høns

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Opløsning til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Anvendelse i drikkevand:**

-

Kalkunhøne

- Meat and offal. 16 dag

-

Høns

- Meat and offal. 16 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP51BC01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

United Kingdom (Northern Ireland)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

29/07/2014

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

The Veterinary Medicines Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

Vm 52127/3079

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/07/2024

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

AT/V/0012/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet