

# Baycox 25 mg/ml roztok na podanie v pitnej vode pre kuru domácu a morky

Autoriseret

- Toltrazuril

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Baycox 25 mg/ml roztok na podanie v pitnej vode pre kuru domácu a morky

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Høns

Kalkun

### Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lægemiddelform:

Oral opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Anvendelse i drikkevand:**

•

**Høns**

- Meat. 16 dag

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

•

**Kalkun**

- Meat. 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 [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Slovakia

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

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

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Elanco Animal Health GmbH

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

7/05/2005

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

96/011/05-S

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

7/05/2005

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.