

Baycox, 25mg/ml, Perorální roztok

Autoriseret

- Toltrazuril

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Baycox, 25mg/ml, Perorální roztok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Slagtekylling

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:**

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 16 dag
- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u ptáků produkujících nebo určených k produkci vajec pro lidskou spotřebu., Nepoužívat během 6 týdnů před počátkem snášky.

-

Kalkun

- Meat and offal. 16 dag
- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u ptáků produkujících nebo určených k produkci vajec pro lidskou spotřebu., Nepoužívat během 6 týdnů před počátkem snášky.

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](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Czechia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco Animal Health GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

3/06/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/377/92-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/09/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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