

BAYCOX 25mg/ml peroralna raztopina za piščance in purane

Autorisiert

- Toltrazuril

Product identification

Name des Arzneimittels:

BAYCOX 25mg/ml peroralna raztopina za piščance in purane

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Huhn

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:**• Huhn**

- Fleisch und Innereien. 14 day

Ni dovoljena uporaba pri pticah, katerih jajca so namenjena prehrani ljudi.

• Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 16 day

Ni dovoljena uporaba pri pticah, katerih jajca so namenjena prehrani ljudi.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP51BC01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowenien

Available in:

Slowenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Slovenian](#)

Verfügbar nur in [Slovenian](#)

Verfügbar nur in [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

25/11/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

NP/V/0029/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/11/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005234>