

BAYCOX 2.5% ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorisiert

- Toltrazuril

Product identification

Name des Arzneimittels:

BAYCOX 2.5% ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Truthuhn

Huhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

2.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

Να μην χρησιμοποιείται σε πτηνά που παράγουν ή προορίζονται να παράγουν αυγά για ανθρώπινη κατανάλωση. Να μην χρησιμοποιηθεί εντός 6 εβδομάδων πριν από την έναρξη της περιόδου ωοτοκίας

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Να μην χρησιμοποιείται σε πτηνά που παράγουν ή προορίζονται να παράγουν αυγά για ανθρώπινη κατανάλωση. Να μην χρησιμοποιηθεί εντός 6 εβδομάδων πριν από την έναρξη της περιόδου ωοτοκίας

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

QP51BC01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

Available in:

Griechenland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Greek](#)

Verfügbar nur in [Greek](#)

Verfügbar nur in [Greek](#)

Verfügbar nur in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Portuguese](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

27/08/1989

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

23404/28-08-1989/K-0050701

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/06/2024

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.