

# Baycox, 25mg/ml, Perorální roztok

Εγκεκριμένο

- Toltrazuril

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Baycox, 25mg/ml, Perorální roztok

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Ινδοόρνιθα

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο διάλυμα

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

#### **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 16 Ημέρα

- Egg. no withdrawal period

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

•

#### **Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 16 Ημέρα

- Egg. no withdrawal period

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

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QP51BC01

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

## **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Διαθέσιμο σε:**

Czechia

---

## **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Elanco Animal Health GmbH

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

3/06/1992

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

96/377/92-C

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

27/09/2011

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.