

# Baycox 2.5 % Solution buvable

Εγκεκριμένο

- Toltrazuril

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Baycox 2.5 % Solution buvable

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

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:

- 

### **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 14 Ημέρα
- Egg. no withdrawal period

Do not use in animals producing eggs for human consumption

- 

### **Ινδοόρνιθα**

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

Do not use in animals producing eggs for human consumption

---

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

QP51BC01

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

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 Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Διαθέσιμο σε:**

Luxembourg

---

## **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## 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:**

12/11/1997

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Αριθμός έγκρισης:**

V 442/97/11/0330

---

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

12/11/1997

---

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)