

BAYCOX 25mg/ml peroralna raztopina za piščance in purane

Autorizado

- Toltrazuril

Product identification

Nombre del medicamento:

BAYCOX 25mg/ml peroralna raztopina za piščance in purane

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Pavos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:**• Pollos**

- Meat and offal. 14 Día

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

• Pavos

- Meat and offal. 16 Día

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

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP51BC01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Eslovenia

Available in:

Eslovenia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

25/11/2004

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoridad responsable:

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

Número de autorización:

NP/V/0029/001

Fecha del cambio de estado de la autorización:

25/11/2004

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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