

# BayCubis 325 mg/g powder for use in drinking water for chickens

No  
autorizado

- Phenoxymethylpenicillin potassium

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

BayCubis 325 mg/g powder for use in drinking water for chickens

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
325.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

## Administración en agua de bebida o en leche:

- 

### Pollos

- Egg. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. 2 Día

---

## código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CE02

---

## Condiciones de dispensación:

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

---

## Estado de la autorización:

Anulado

---

## Autorizado en:

Francia

---

## Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### Tipo legal de la autorización:

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

---

### Base legal de la autorización del medicamento:

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

---

### Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/06/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dopharma International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/0459649 9/2011

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

31/10/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0154/001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

108640 par.pdf