

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

BayCubis

Principio activo:

Disponible 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:

Disponible 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:

Alemania

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:

19/05/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma International B.V.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401515.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/11/2024

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

108640 par.pdf