

Baycox 25 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Puten

Autorizado

- Toltrazuril

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Baycox 25 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Puten

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavas

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

•

Pavas

- Meat and offal. 16 Día

•

Pollos

- Meat and offal. 16 Día

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

QP51BC01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bélgica

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 Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

2/10/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V478480

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/10/2015

Estado miembro de referencia:

Austria

Número de procedimiento:

AT/V/0012/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Alemania Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos Portugal

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.

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.

Combined File of all Documents

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

at-puar-atv0012001-mr-baeycoex-en.pdf