

Baycox 25 mg/mL, otopina za primjenu u vodi za piće, za kokoši i purane

Autorizado

- Toltrazuril

Product identification

Nombre del medicamento:

Baycox 25 mg/mL, otopina za primjenu u vodi za piće, za kokoši i purane

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Pavos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:**Administración en agua de bebida:****• Pollos**

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

VMP se ne smije primjenjivati nesilicama konzumnih jaja.

• Pavos

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

VMP se ne smije primjenjivati nesilicama konzumnih jaja.

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:

Croacia

Available in:

Croacia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

14/02/2020

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/13-01/529

Fecha del cambio de estado de la autorización:

23/11/2023

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000071055>