

Baycox, 25 mg/ml, soluzione orale per polli da carne e tacchini, da somministrare diluita in acqua da bere

Autorizado

- Toltrazuril

Product identification

Nombre del medicamento:

Baycox, 25 mg/ml, soluzione orale per polli da carne e tacchini, da somministrare diluita in acqua da bere

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Pavos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente 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:**Vía oral:****• Pollos de engorde**

- Meat and offal. 14 Día

Uso non consentito in galline ovaiole e tacchini in ovodeposizione che producono uova destinate al consumo umano.

• Pavos

- Meat and offal. 28 Día

Uso non consentito in galline ovaiole e tacchini in ovodeposizione che producono uova destinate al consumo umano.

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP51BC01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Available in:

Italia

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

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 Italia S.p.A.

Marketing authorisation date:

4/09/2000

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

102253

Fecha del cambio de estado de la autorización:

4/09/2010

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100456>