

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

Autorisé

- Toltrazuril

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Dinde (dinde)  
Poulet

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Dinde (dinde)**

- Viande et abats. 16 day

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 16 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP51BC01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Disponible en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

12/09/2014

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

835735

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

12/09/2014

---

**État membre de référence:**

Autriche

---

**Numéro de procédure:**

AT/V/0012/001

---

**États membres concernés:**

Belgique France Allemagne Irlande Italie Luxembourg Pays-Bas Portugal  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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

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