

File downloaded on 2026-04-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041121>

# BayCubis 325 mg/g powder for use in drinking water for chickens

Nije  
odobreno

- Phenoxymethylpenicillin potassium

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

BayCubis 325 mg/g powder for use in drinking water for chickens

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

U vodi za piće/mlijeku

---

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)  
325.00 miligram / 1.00 gram

---

### **Farmaceutski oblik:**

Oralni prašak

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**U vodi za piće/mlijeku:**

•

**Chicken**

- Egg. no withdrawal period zero days
  - Meat and offal. 2 day
- 

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ01CE02

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Elanco GmbH

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

22/06/2011

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Dopharma International B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Broj odobrenja:**

FR/V/0459649 9/2011

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

31/10/2025

---

**Referentna država članica:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Broj postupka:**

NL/V/0154/001

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

108640 par.pdf