

File downloaded on 2026-04-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000010307>

BAYCOX 25 mg/ml

Engedélyezett

- Toltrazuril

Termék azonosítása

Készítmény neve:

BAYCOX 25 mg/ml

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

házipulyka

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges oldat

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

csirke

- Meat and offal. 14 day

A nu se utiliza la păsările care produc sau sunt destinate să producă ouă pentru consum uman. Nu se utilizează în interval de 6 săptămâni înainte de începerea perioadei de ouat.

-

házipulyka

- Meat and offal. 16 day

A nu se utiliza la păsările care produc sau sunt destinate să producă ouă pentru consum uman. Nu se utilizează în interval de 6 săptămâni înainte de începerea perioadei de ouat.

Anatómiai, terápiai és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP51BC01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Romania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco Animal Health GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

27/06/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

160281

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/11/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.