

Baycox 25 mg/ml bels leges oldat iv v zbe kever shez h zity kok  s pulyk k r sz re

Heimila 

- Toltrazuril

Au kenni lyfs

Heiti lyfs:

Baycox 25 mg/ml bels leges oldat iv v zbe kever shez h zity kok  s pulyk k r sz re

Virkt efni:

A eins f anlegt   [enska](#)

Marktegund:

H ensn

Kalk ni

Lei  stj rns slu:

Til notkunar   drykkjarvatn

Uppl singar um lyf

Virkt efni og styrkur:

A eins f anlegt   [enska](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Lausn til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

•

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

•

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP51BC01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Fáanlegt í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Elanco Animal Health GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

21/02/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/02/1994

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.