

File downloaded on 2026-06-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000107220>

Baycox 2.5 % Solution buvable

Heimilað

- Toltrazuril

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Baycox 2.5 % Solution buvable

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Kalkúni

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 14 dagar
- Egg. no withdrawal period

Do not use in animals producing eggs for human consumption

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Egg. no withdrawal period

Do not use in animals producing eggs for human consumption

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

QP51BC01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lúxemborg

Fáanlegt í:

Lúxemborg

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Elanco Animal Health GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

12/11/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health And Social Security

Markaðsleyfisnúmer:

V 442/97/11/0330

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/11/1997

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