File downloaded on 2025-10-23

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000015164

# Baycox 25 mg/ml, solution for use in drinking water for chickens and turkeys

Autorizzato

Toltrazuril

# Identificazione del prodotto

## Denominazione del medicinale:

Baycox 25 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Puten Baycox 25 mg/ml, solution for use in drinking water for chickens and turkeys

#### Sotsanza attiva:

Disponibile solo in <u>Inglese</u>

## **Specie di destinazione:**

Tacchino (femmina adulta) polli

#### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

# Informazioni sul prodotto

## Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>Inglese</u> 25.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

## Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

## Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

•

## Tacchino (femmina adulta)

- carni e frattaglie. 16 giorno

•

## polli

- carni e frattaglie. 16 giorno

## Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP51BC01

## Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

## Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

#### Autorizzato in:

Irlanda

## Disponibile in:

Irlanda

## **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in <u>Inglese</u>

Disponibile solo in <u>Inglese</u>

Disponibile solo in <u>Inglese</u>

# Ulteriori informazioni

## Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

## Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

## Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

## Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/08/2014

#### Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

## Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

#### Numero di autorizzazione:

VPA22020/054/001

## Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/08/2014

#### Stato membro di riferimento:

Austria

## Numero di procedura:

AT/V/0012/001

#### Stati membri interessati:

Belgio Francia Germania Irlanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo Disponibile solo in <u>Estone Inglese francese lituano portoghese svedese islandese Norwegian</u>

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>