

Baycox Direct 25 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Puten

Autorizzato

- Toltrazuril

Product identification

Denominazione del medicinale:

Baycox Direct 25 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Puten

Baycox 25 mg/ml, oplossing voor gebruik in drinkwater voor kippen en kalkoenen

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Tacchino (femmina adulta)
polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

25.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:

Somministrazione in acqua da bere:

- **Tacchino (femmina adulta)**

- carne e visceri. 16 giorno

- **polli**

- carne e visceri. 16 giorno

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

QP51BC01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Paesi Bassi

Available in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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 Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

10/07/2014

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 113710

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/01/2022

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015167>