

File downloaded on 2026-06-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000106161>

BAYCOX 25 mg/ml, πόσιμο διάλυμα για ορνίθια κρεοπαραγωγής και ινδορνίθια

Autorizzato

- Toltrazuril

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BAYCOX 25 mg/ml, πόσιμο διάλυμα για ορνίθια κρεοπαραγωγής και ινδορνίθια

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

polli

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.50 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

tacchino

- carni e frattaglie. 16 giorno

Να μην χρησιμοποιείται σε πτηνά που παράγουν ή προορίζονται να παράγουν αυγά για ανθρώπινη κατανάλωση. Να μην χρησιμοποιηθεί εντός 6 εβδομάδων πριν από την έναρξη της περιόδου ωοτοκίας

•

polli

- carni e frattaglie. 14 giorno

Να μην χρησιμοποιείται σε πτηνά που παράγουν ή προορίζονται να παράγουν αυγά για ανθρώπινη κατανάλωση. Να μην χρησιμοποιηθεί εντός 6 εβδομάδων πριν από την έναρξη της περιόδου ωοτοκίας

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:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco Animal Health GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/08/1989

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

43948/23-04-2026/K-0050701

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/04/2026

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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