

# Baycox, 25 mg/ml, soluzione per uso in acqua da bere per polli da carne e tacchini

Toegelaten

- Toltrazuril

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Baycox, 25 mg/ml, soluzione per uso in acqua da bere per polli da carne e tacchini

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Vleeskuikens

Kalkoen

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor gebruik in drinkwater

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Oraal gebruik:**

- 

**Vleeskuikens**

- Meat and offal. 14 day

Usò non consentito in galline ovaiole e tacchini in ovodeposizione che producono uova destinate al consumo umano.

- 

**Kalkoen**

- Meat and offal. 28 day

Usò non consentito in galline ovaiole e tacchini in ovodeposizione che producono uova destinate al consumo umano.

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP51BC01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Italië

---

**Beschikbaar in:**

Italië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Elanco Italia S.p.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

4/09/2000

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

**Vergunningsnummer:**

102253

---

**Datum toelatingswijziging:**

4/09/2010

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.