

Baycox 2.5 % Solution buvable

Dopuszczony

- Toltrazuril

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Baycox 2.5 % Solution buvable

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie w wodzie do picia:**

-

Chicken

- Meat and offal. 14 day
- Egg. no withdrawal period

Do not use in animals producing eggs for human consumption

-

Turkey

- Meat and offal. 16 day
- Egg. no withdrawal period

Do not use in animals producing eggs for human consumption

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP51BC01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Luxembourg

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Elanco Animal Health GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

12/11/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health And Social Security

Numer pozwolenia:

V 442/97/11/0330

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/11/1997

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet