

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

Autorizado

- Toltrazuril

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)  
Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
25.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Solução para administração na água de bebida

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Administração na água de bebida:

- 

#### Turkey (hen)

- Meat and offal. 16 dia

- 

#### Chicken

- Meat and offal. 16 dia

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP51BC01

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Alemanha

---

### Disponibilidade:

Alemanha

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Elanco GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

17/07/2014

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

401993.00.00

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

14/08/2019

---

**Estado-Membro de referência:**

Áustria

---

**Número de procedimento:**

AT/V/0012/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica França Alemanha Irlanda Itália Luxemburgo Países Baixos Portugal  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.