

File downloaded on 2026-06-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000056032>

Baycox 2,5 g / 100 ml Roztwór doustny

- Toltrazuril

Autorizado

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Baycox 2,5 g / 100 ml Roztwór doustny

Substância ativa:

- Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

- Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [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](#)
2.50
miligrama(s)
/
100.00
mililitro(s)

Forma farmacêutica:

- Solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:

- Administração na água de bebida
 - Chicken (hen)
 - Meat and offal
14
dia

- Turkey
 - Meat and offal
- 16
dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

- QP51B

Classificação quanto à dispensa:

- Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

- Autorizado

Autorizado em:

- Polónia

Disponibilidade:

- Polónia

Descrição da embalagem:

- Disponível apenas em [Polish](#)
- Disponível apenas em [Polish](#)

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

- Elanco Animal Health GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

- 5/05/1997

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

- KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

- Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

- 0360

Data da alteração do estado de autorização:

- 5/05/1997

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Informação do produto

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

[Outros idiomas \(1\)](#)

Polish (PDF)

Publicado em: 6/05/2026

[Descarregar](#)

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

[Outros idiomas \(1\)](#)

Polish (PDF)

Publicado em: 20/11/2025

[Descarregar](#)

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

[Outros idiomas \(1\)](#)

Polish (PDF)

Publicado em: 20/11/2025

[Descarregar](#)