

Baycox, 25mg/ml, Perorální roztok

Autorizat

- Toltrazuril

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Baycox, 25mg/ml, Perorální roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (broiler)

Curcă

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

25.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 16 zi
- Ou. no withdrawal period

Nepoužívat u ptáků produkujících nebo určených k produkci vajec pro lidskou spotřebu., Nepoužívat během 6 týdnů před počátkem snášky.

-

Curcă

- Carne și organe. 16 zi
- Ou. no withdrawal period

Nepoužívat u ptáků produkujících nebo určených k produkci vajec pro lidskou spotřebu., Nepoužívat během 6 týdnů před počátkem snášky.

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP51BC01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Letonă Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Czechia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco Animal Health GmbH

Data autorizației de comercializare:

3/06/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/377/92-C

Data modificării statusului autorizației:

27/09/2011

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.