

BAYCOX 2,5% w/v Πόσιμο διάλυμα για ορνίθια κρεοπαραγωγής και ινδορνίθια

Autorizat

- Toltrazuril

Product identification

Denumirea medicamentului:

BAYCOX 2,5% w/v Πόσιμο διάλυμα για ορνίθια κρεοπαραγωγής και ινδορνίθια

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Curcă

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

2.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:**

- **Curcă**

- Carne. 16 day

- **Găină (broiler)**

- Carne. 14 day

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP51BC01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Cyprus

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greek](#)

Disponibile numai în [Greek](#)

Disponibile numai în [Greek](#)

Disponibile numai în [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

28/11/2012

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numărul autorizației:

16134

Data modificării statusului autorizației:

17/06/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096248>