

Baycox 25 mg/ml roztok na podanie v pitnej vode pre kuru domácu a morky

Oprávněný

- Toltrazuril

Product identification

Názov lieku:

Baycox 25 mg/ml roztok na podanie v pitnej vode pre kuru domácu a morky

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálny roztok

Withdrawal period by route of administration:

Podanie v pitnej vode:

-

Chicken

- Meat. 16 day

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

-

Turkey

- Meat. 16 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP51BC01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Slovensko

Available in:

Slovensko

Opis balenia:

Plastový kanister. (5 l)

Biela plastová fľaška (HDPE), závitový uzáver (PP) svetlo zelený s tesniacim kónusom v papierovej krabici. (1000 ml)

Biela plastová fľaška (HDPE), závitový uzáver (PP) svetlo zelený s tesniacim kónusom v papierovej krabici. (100 ml)

Biela plastová fľaška (HDPE) v papierovej skladačke. (50 ml)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

7/05/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/011/05-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/05/2005

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

Documents

Combined File of all Documents