

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

Oprávněný

- Toltrazuril

## Product identification

### Názov lieku:

Baycox 25 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Puten  
BAYCOX 25 MG/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON DES  
POULES ET DES DINDES

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

Roztok na podanie v pitnej vode

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Podanie v pitnej vode:

- 

#### Turkey (hen)

- Meat and offal. 16 day

- 

#### Chicken

- Meat and offal. 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:

Francúzsko

---

### Available in:

Francúzsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco GmbH

---

### Marketing authorisation date:

10/07/2014

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

### Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### Číslo registrácie:

FR/V/6131279 3/2014

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

11/07/2019

---

### Referenčný členský štát:

Rakúsko

---

### Číslo postupu:

AT/V/0012/001

---

### Dotknuté členské štáty:

Belgicko Francúzsko Nemecko Írsko Taliansko Luxembursko Holandsko  
Portugalsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.