

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

Oprávněný

- Toltrazuril

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Baycox 25 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Puten
Baycox 25 mg/ml, oplossing voor gebruik in drinkwater voor kippen en kalkoenen

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na podanie v pitnej vode

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

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 [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Holandsko

Dostupné v:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco Animal Health GmbH

Dátum registrácie lieku:

10/07/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 113710

Dátum zmeny stavu registrácie:

18/01/2022

Referenčný členský štát:

Rakúsko

Číslo postupu:

AT/V/0012/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Francúzsko Nemecko Írsko Taliansko Luxembursko Holandsko
Portugalsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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