

# Baycox, 25 mg/ml, soluzione per uso in acqua da bere per polli da carne e tacchini

Oprávněný

- Toltrazuril

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Baycox, 25 mg/ml, soluzione per uso in acqua da bere per polli da carne e tacchini

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

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

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## 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:

#### Perorálne použitie:

- 

#### **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 14 day

Usò non consentito in galline ovaiole e tacchini in ovodeposizione che producono uova destinate al consumo umano.

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 28 day

Usò non consentito in galline ovaiole e tacchini in ovodeposizione che producono uova destinate al consumo umano.

---

### Anatomico-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:

Talianko

---

**Dostupné v:**

Taliansko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Taliansky](#)

Dostupné len v [Taliansky](#)

Dostupné len v [Taliansky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Elanco Italia S.p.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

4/09/2000

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Číslo registrácie:**

102253

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

4/09/2010

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.