

BAYCOX 25 mg/ml

Ima dovoljenje za promet

- Toltrazuril

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

BAYCOX 25 mg/ml

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Peroralna raztopina

Karenca glede na pot uporabe:**Peroralna uporaba:**

-

Chicken

- Meat and offal. 14 day

A nu se utiliza la păsările care produc sau sunt destinate să producă ouă pentru consum uman. Nu se utilizează în interval de 6 săptămâni înainte de începerea perioadei de ouat.

-

Turkey

- Meat and offal. 16 day

A nu se utiliza la păsările care produc sau sunt destinate să producă ouă pentru consum uman. Nu se utilizează în interval de 6 săptămâni înainte de începerea perioadei de ouat.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP51BC01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Romania

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v Romanian

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic
Norwegian

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v English Italian

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Elanco Animal Health GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

27/06/2002

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

160281

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

12/11/2025

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.