

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Неразрешен

- Toltrazuril

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

агне

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

овца

- Meat and offal. 42 day

Not authorised for use in lactating sheep producing milk for human consumption.

-

агне

- Meat and offal. 42 day

Not authorised for use in lactating sheep producing milk for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP51AJ01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Expired

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco Animal Health GmbH

Дата на разрешение за търговия:

30/04/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Elanco Animal Health GmbH

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

999

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/04/2019

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

NO/V/0002/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.