

# 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](http://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.