

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Неразрешен

- TOLTRAZURIL

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Baycox Sheep vet. 50 mg/ml Mixtúra, dreifa Sauðfé (lömb)

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

агне

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco Animal Health GmbH

Дата на разрешение за търговия:

11/12/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Elanco Animal Health GmbH

Отговорен орган:

Icelandic Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

IS/2/08/012/01

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/11/2012

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

NO/V/002/001

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044829>