

# Baycox Multi 50 mg/ml oral suspension for Cattle, Pigs and Sheep

Registrováno

- Toltrazuril

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Baycox Multi 50 mg/ml oral suspension for Cattle, Pigs and Sheep

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Ovce

Prase

### Cesta podání:

Perorální podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Léková forma:**

Perorální suspenze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Perorální podání:**

- 

**Skot**

- Maso. 63 day

- 

**Ovce**

- Maso. 42 day

- 

**Prase**

- Maso. 77 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QP51BC01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Německo

---

**Dostupné v:**

Německo

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Elanco GmbH

---

**Datum registrace:**

31/10/2016

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Příslušný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Registrační číslo:**

402291.00.00

---

**Datum změny stavu registrace:**

16/11/2021

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0360/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko [Belgie](#) [Bulharsko](#) [Chorvatsko](#) [Kypr](#) [Česko](#) [Dánsko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
[Finsko](#) [Francie](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko  
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.