

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Neregistrováno

- TOLTRAZURIL

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

Ovce (jehně)

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:

-

Ovce

- Maso. 42 day

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

-

Ovce (jehně)

- Maso. 42 day

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

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

QP51AJ01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

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](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco Animal Health GmbH

Datum registrace:

11/12/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Elanco Animal Health GmbH

Příslušný orgán:

Icelandic Medicines Agency

Registrační číslo:

IS/2/08/012/01

Datum změny stavu registrace:

20/11/2012

Referenční členský stát:

Norsko

Číslo procedury:

NO/V/002/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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