

# Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Ikke  
autoriseret

- Toltrazuril

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Får

Lam

---

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Oral suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Oral anvendelse:**

- 

**Får**

- Meat and offal. 42 dag

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

- 

**Lam**

- Meat and offal. 42 dag

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP51AJ01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

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

---

**Godkendelsesstatus:**

Udløbet

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

30/04/2019

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

999

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

30/04/2019

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

NO/V/0002/001

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.