

Baycox Multi 50 mg/ml Suspension zum Einnehmen

Autorisiert

- Toltrazuril

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Baycox Multi 50 mg/ml Suspensie voor oraal gebruik

Baycox Multi 50 mg/ml Suspension buvable

Baycox Multi 50 mg/ml Suspension zum Einnehmen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:**

- **Rind**

- Fleisch und Innereien. 63 day

- **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 42 day

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 77 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP51AJ01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Available in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

13/01/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V504355

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/01/2017

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0360/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Italien Lettland Litauen Niederlande Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

Herunterladen

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047921>