

Baycox Multi 50 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder, Schweine, Schafe

Zugelassen

- Toltrazuril

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Baycox Multi 50 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder, Schweine, Schafe

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 63 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 77 Tag

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

QP51BC01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

31/10/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402291.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/11/2021

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 Luxemburg Niederlande Norwegen Polen
Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 30/09/2025

[Herunterladen](#)