

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

Autorisiert

- Toltrazuril

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

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

Baycox Multi, 50 mg/ml suukaudne suspensioon veistele, sigadele ja lammastele

---

### **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:**

Estland

---

**Available in:**

Estland

---

**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:**

6/12/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

2000

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/12/2016

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047928>