

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Μη
εγκεκριμένο

- Toltrazuril

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Πρόβατο (Αμνός)

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 42 Ημέρα

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

-

Πρόβατο (Αμνός)

- Meat and offal. 42 Ημέρα

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP51AJ01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έχει λήξει

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco Animal Health GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/04/2019

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Elanco Animal Health GmbH

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός έγκρισης:

999

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

30/04/2019

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

NO/V/0002/001

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.