

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Μη
εγκεκριμένο

- TOLTRAZURIL

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Baycox Sheep vet. 50 mg/ml Mixtúra, dreifa Sauðfé (lömb)

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 προμηθείας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά 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:

11/12/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Elanco Animal Health GmbH

Αρμόδια αρχή:

Icelandic Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

IS/2/08/012/01

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

20/11/2012

Κράτος Μέλος αναφοράς:

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

Αριθμός διαδικασίας:

NO/V/002/001

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.