

# Baycox Iron 36.4 mg/ml + 182 mg/ml - Suspension for injection

Autorizado

- Toltrazuril
- Iron(III) ion

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Baycox Iron 36.4 mg/ml + 182 mg/ml - Suspension for injection

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

3.64 Gramo(s) / 1.00 Vial

Disponible únicamente en [English](#)

18.20 Gramo(s) / 1.00 Vial

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 53 Día  
53 days

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP51BC51

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,  
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/05/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

20/05/2019

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 9/01/2024

[Descargar](#)

ema-puar-baycox-iron-v-4794-par-en.pdf