

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

No
autorizado

- Toltrazuril

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino
Corderos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

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

-

Ovino

- Meat and offal. 42 Día

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

-

Corderos

- Meat and offal. 42 Día

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

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

QP51AJ01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulada

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

30/04/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

999

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/04/2019

Estado miembro de referencia:

Noruega

Número de procedimiento:

NO/V/0002/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.