

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

Autorisé

- Toltrazuril

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

---

### Voie d'administration:

Voie orale

---

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie orale:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 63 day

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 42 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 77 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP51BC01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Irlande

---

**Disponible en:**

Irlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Elanco GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/11/2016

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA22020/055/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/11/2016

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0360/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Italie Lettonie Lituanie  
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie  
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.