

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

Autorisé

- Toltrazuril

## Product identification

### Dénomination du médicament:

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

Байкокс Мулти 50 mg/ml перорална суспензия за говеда, прасета и овце

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

### Voie d'administration:

Voie orale

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Suspension buvable

---

**Withdrawal period by route of 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):**

QP51AJ01

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Bulgarie

---

**Available in:**

Bulgarie

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

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

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

---

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

Elanco Animal Health GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

13/10/2016

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2684

---

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

16/12/2021

---

**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  
Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne  
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047923>