

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

Baycox Multi, 50 mg/ml geriamoji suspensija galvijams, kiaulėms ir avims

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:

Lituanie

Disponible en:

Lituanie

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](#) [italien](#) [letton](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco Animal Health GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/11/2016

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/11/2021

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
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

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.

Fichier combinant tous les documents

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