

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Nem engedélyezett

- TOLTRAZURIL

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Baycox Sheep vet. 50 mg/ml Mixtúra, dreifa Sauďfé (lőmb)

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

bárány

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

juh

- Meat and offal. 42 day

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

-

bárány

- Meat and offal. 42 day

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP51AJ01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco Animal Health GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

11/12/2008

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Elanco Animal Health GmbH

Felelős hatóság:

Icelandic Medicines Agency

Engedély száma:

IS/2/08/012/01

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/11/2012

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

NO/V/002/001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.