

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

Viðurkennt

- Toltrazuril

Product identification

Heiti lyfs:

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

Baycox Multi 50 mg/ml Zawiesina doustna

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til inntöku:**

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 63 dagar

- **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 42 dagar

- **Svín**

- Kjöt og innmatur. 77 dagar

ATC flokkun (dýrallyf):

QP51AJ01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Pólland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

25/09/2017

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

2703

Umsjónarland (RMS):

Írland

Númer verkferlis:

IE/V/0360/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Ítalía Lettland
Litáen Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn
Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047949>