

Baycox Multi 50 mg/ml Oral Suspension for Cattle, Pigs and Sheep

Autorizzato

- Toltrazuril

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Baycox Multi 50 mg/ml Oral Suspension for Cattle, Pigs and Sheep

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Withdrawal period by route of administration:**Uso orale:****• bovini**

- carne e visceri. 63 giorno

• Ovino

- carne e visceri. 42 giorno

• Suino

- carne e visceri. 77 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP51AJ01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco Europe Limited

Marketing authorisation date:

6/10/2016

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 00879/4114

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/08/2022

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0360/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Italia Lettonia Lituania
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047965>