

Baycox Bovis 50mg/ml oral suspension

Mhux
awtorizzat

- Toltrazuril
- Toltrazuril

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Baycox Bovis 50mg/ml oral suspension

Baycox Bovis Vet. 50 mg/ml oral suspension

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni orali

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP51BC01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Daniż](#)

Disponibbli biss fi [Daniż](#)

Disponibbli biss fi [Daniż](#)

Disponibbli biss fi [Daniż](#)

Disponibbli biss fi [Daniż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Elanco Animal Health GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

25/01/2006

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Awtorità responsabbli:

Danish Medicines Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

37659

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

20/03/2023

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

DK/V/0109/001

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

Dokumenti

PI Baycox Bovis.pdf