

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

Autorisert

- Toltrazuril

Product identification

Legemidlets navn:

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

Baycox Multi 50 mg/ml peroralna suspenzija za govedo, prašiče in ovce

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

sau

gris

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Oral bruk:**

- **storfe**

- Slakt. 63 dag

- **sau**

- Slakt. 42 dag

- **gris**

- Slakt. 77 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP51AJ01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

SI

Available in:

SI

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Slovenian](#)

Tilgjengelig bare i [Slovenian](#)

Tilgjengelig bare i [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

25/01/2019

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Ansvarlig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkjenningsnummer:

DC/V/0029/004

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

25/01/2019

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0360/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS IT LV LT NL NO
PL PT RO SI SI ES SE

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047953>