

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

Toegelaten

- Toltrazuril

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 63 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

Schaap

- Meat and offal. 42 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

Varken

- Meat and offal. 77 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP51BC01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Handelsvergunningsdatum:

31/10/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

402291.00.00

Datum toelatingswijziging:

16/11/2021

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0360/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Italië Letland
Litouwen Luxemburg Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië
Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.