

# 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

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

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 42 day

- 

**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:**

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

---

**Beschikbaar in:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**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:**

6/10/2016

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Vergunningsnummer:**

Vm 52127/3077

---

### **Datum toelatingswijziging:**

27/06/2024

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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