

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

Autorisert

- Toltrazuril

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
sau
gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Slakt. 63 dag

-

sau

- Slakt. 42 dag

-

gris

- Slakt. 77 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP51BC01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco Italia S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/01/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

104985

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/01/2017

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 LU NL
NO PL PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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