

# Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Autorizado

- Toltrazuril

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Baycox Sheep 50 mg/ml mikstur, suspensjon

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Suspensão oral

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Via oral:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 42 dia

Not authorised for use in lactating sheep producing milk for human consumption.

- 

**Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 42 dia

Not authorised for use in lactating sheep producing milk for human consumption.

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP51AJ01

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Noruega

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

19/01/2007

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

06-4086

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

19/01/2012

---

**Estado-Membro de referência:**

Noruega

---

**Número de procedimento:**

NO/V/0002/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Dinamarca França Islândia Irlanda Portugal Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044811>