

Baycox 50mg/ml Oral Suspension

Não
autorizado

- Toltrazuril

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Baycox 50mg/ml Oral Suspension

Baycox Vet. 50 mg/ml oral suspension

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP51BC01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco Animal Health GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

9/05/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

18081

Data da alteração do estado de autorização:

20/03/2023

Estado-Membro de referência:

Dinamarca

Número de procedimento:

DK/V/0104/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

PI Baycox.pdf