

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Não
autorizado

- TOLTRAZURIL

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Baycox Sheep, 50 mg/ml oral suspension

Baycox Sheep vet. 50 mg/ml Mixtúra, dreifa Sauďfé (lömb)

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](#)

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

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:

Abandonada

Autorizado em:

Islândia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

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](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco Animal Health GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

11/12/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Elanco Animal Health GmbH

Autoridade responsável:

Icelandic Medicines Agency

Número da autorização:

IS/2/08/012/01

Data da alteração do estado de autorização:

20/11/2012

Estado-Membro de referência:

Noruega

Número de procedimento:

NO/V/002/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.