

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

Autorizat

- Toltrazuril

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

Baycox Multi 50 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder, Schweine und Schafe

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Suspensie orală

Withdrawal period by route of administration:**Administrație orală:**

- **Bovine**

- Carne și organe. 63 day

- **Oaie**

- Carne și organe. 42 day

- **Porc**

- Carne și organe. 77 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP51AJ01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Austria

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

22/11/2016

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

837293

Data modificării statusului autorizației:

21/09/2021

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

IE/V/0360/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

România

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047919>