

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

Ima dovoljenje
za promet

- Toltrazuril

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

BAYCOX MULTI 50 MG/ML SUSPENSION ORAL PARA BOVINO PORCINO Y OVINO

Učinkovina:

Na voljo samo v [angleščina](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [bolgarščina](#) [španščina](#) [češčina](#) [danščina](#) [nemščina](#) [estonščina](#) [grščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [litovščina](#) [madžarščina](#) [nizozemščina](#) [romunščina](#) [finščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [bolgarščina](#) [španščina](#) [češčina](#) [danščina](#) [nemščina](#) [estonščina](#) [grščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [litovščina](#) [madžarščina](#) [nizozemščina](#) [romunščina](#) [finščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v angleščina
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Peroralna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 63 day

-

Sheep

- Meat and offal. 42 day

-

Pig

- Meat and offal. 77 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP51BC01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina hrvaščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo v:

Spain

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [angleščina](#)

Na voljo samo v [angleščina](#)

Na voljo samo v [angleščina](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [angleščina](#) [francoščina](#) [hrvaščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [finščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [angleščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Elanco Animal Health GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

7/11/2016

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Pristojni organ:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

3495 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

8/11/2016

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [španščina](#) [češčina](#) [nemščina](#) [estonščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [nizozemščina](#) [portugalščina](#) [slovaščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

IE/V/0360/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina hrvaščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina grščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina latvijščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina finščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonsščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina

Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonsščina angleščina francoščina hrvaščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina

Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonsščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina

Norwegian

Na voljo samo v estonsščina angleščina francoščina litovščina portugalščina švedščina islandščina Norwegian

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.