

# BAYTRIL 5 % SOLUTION INJECTABLE

Разрешен

- Enrofloxacin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

BAYTRIL 5 % SOLUTION INJECTABLE

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

свиня  
теле  
котка  
овца  
коза  
куче

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение  
Подкожно приложение  
Интравенозно приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

- 

##### **свиня**

- Meat and offal. 13 day

#### Подкожно приложение:

- 

##### **теле**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

- 

##### **овца**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 3 day

- 

##### **коза**

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 4 day

#### Интравенозно приложение:

-

**теле**

- Meat and offal. 5 day
- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01MA90

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

**Наличен в:**

France

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Elanco GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

19/02/1996

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/3329706 6/1996

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

19/02/2011

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.