

Baytril Direct 100 mg/ml - Injektionslösung für Schweine

Разрешен

- Enrofloxacin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Baytril Direct 100 mg/ml - Injektionslösung für Schweine

Baytril inject 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Baytril inject 100 mg/ml Solution injectable

Baytril inject 100 mg/ml Injektionslösung

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

СВИНЯ

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:**Интрамускулно приложение:****• свиня**

- Meat and offal. 12 day

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01MA90

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценз:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

24/08/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на лиценза:

BE-V398501

Дата на промяна в статуса на лиценза:

24/08/2011

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

AT/V/0007/001

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015148>