

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Разрешен

- Enrofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

коза

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Milk. 3 day
- Milk. 4 day
- Meat and offal. 12 day
- Meat and offal. 5 day

•

овца

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 4 day

•

коза

- Milk. 4 day
- Meat and offal. 6 day

•

свиня

- Meat and offal. 13 day

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Milk. 3 day
- Milk. 4 day
- Meat and offal. 12 day
- Meat and offal. 5 day

-

овца

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 4 day

-

коза

- Milk. 4 day
- Meat and offal. 6 day

-

свиня

- Meat and offal. 13 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Milk. 3 day
- Milk. 4 day
- Meat and offal. 12 day
- Meat and offal. 5 day

-

овца

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 4 day

-

коза

- Milk. 4 day
- Meat and offal. 6 day

-

свиня

- Meat and offal. 13 day
-

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:

Netherlands

Описание на опаковката:

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

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 Animal Health GmbH

Дата на разрешение за търговия:

22/07/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 3489

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/05/2020

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

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