

# Baytril 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Разрешен

- Enrofloxacin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Baytril 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

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

свиня

говеда

коза

овца

---

**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:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 13 day 2,5 bis 5 mg/kg KGW/Tag

**Интравенозно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 5 day 5 mg/kg KGW/Tag

- Milk. 72 hour 5 mg/kg KGW/Tag

**Подкожно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 12 day 5 mg/kg KGW/Tag

- Milk. 96 hour 5 mg/kg KGW/Tag

•

**коза**

- Meat and offal. 6 day 5 mg/kg KGW/Tag

- Milk. 96 hour 5 mg/kg KGW/Tag

•

**овца**

- Meat and offal. 4 day 5 mg/kg KGW/Tag

- Milk. 72 hour 5 mg/kg KGW/Tag

---

**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](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

---

## 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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

3/05/1988

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Отговорен орган:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

8-00059

---

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

3/05/1988

---

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

## Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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.