

BAYTRIL, 5% ενέσιμο διάλυμα για μόσχους, χοίρους, πρόβατα, αίγες, σκύλους και γάτες

Разрешен

- Enrofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

BAYTRIL, 5% ενέσιμο διάλυμα για μόσχους, χοίρους, πρόβατα, αίγες, σκύλους και γάτες

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле
свиня
овца
коза
куче
котка

Начин на приложение:

Интравенозно приложение
Интрамускулно приложение
Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

теле

- Meat and offal. 5 day

δεν επιτρέπεται η χρήση σε ζώα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 13 day

Подкожно приложение:

-

теле

- Meat and offal. 12 day

δεν επιτρέπεται η χρήση σε ζώα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

-

овца

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 3 day

-

коза

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

Greece

Описание на опаковката:

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

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 Португалски

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco Animal Health GmbH

Дата на разрешение за търговия:

21/01/1990

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

455/12-01-2011/K-0051701

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/06/2022

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