

Baytril vet 100 mg/ml injektioneste, liuos

Разрешен

- Enrofloxacin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Baytril vet 100 mg/ml injektioneste, liuos

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

овца

коза

свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интравенозно 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:**Подкожно приложение:****• говеда**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 4 day

• овца

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 3 day

• коза

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 4 day

Интравенозно приложение:**• говеда**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 3 day

Интрамускулно приложение:**• свиня**

- Meat and offal. 13 day

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 лиценза:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Finland

Описание на опаковката:

Налично само на [Finnish](#)

Налично само на [Finnish](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

25/03/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Отговорен орган:

Finnish Medicines Agency

Номер на лиценза:

10696

Дата на промяна в статуса на лиценза:

25/03/1992

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032313>