

Baytril 50 mg/ml Solution injectable

Registrováno

- Enrofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Baytril 50 mg/ml Solution injectable

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Skot (tele)

Ovce

Koza

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 13 day

Intravenózní podání:

-

Skot (tele)

- Maso. 5 day

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Subkutánní podání:

-

Ovce

- Milk. 3 day

- Maso. 4 day

-

Koza

- Milk. 4 day

- Maso. 6 day

-

Skot (tele)

- Maso. 12 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01MA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lucembursko

Dostupné v:

Lucembursko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco Animal Health GmbH

Datum registrace:

26/11/1991

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KVP Pharma + Veterinaer Produkte GmbH

Příslušný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

Registrační číslo:

V/442/99/08/0329

Datum změny stavu registrace:

26/11/1991

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet