

BAYTRIL 2,5% W/V ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizovaný

- Enrofloxacin

Product identification

Název léčivého přípravku:

BAYTRIL 2,5% W/V ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Prase (sele)

Plaz

Okrasní ptáci

Pes

Kočka

Králík

Hlodavci

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

- **Prase (sele)**

- Maso. 13 day

- **Plaz**

- Not applicable. no withdrawal period

- **Okrasní ptáci**

- Not applicable. no withdrawal period

Μη χρησιμοποιείτε σε πτηνά που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

Subkutánní podání:

- **Pes**

- Not applicable. no withdrawal period

- **Kočka**

- Not applicable. no withdrawal period

- **Králík**

- Maso. 6 day

- **Hlodavci**

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01MA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Řecko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Greek](#)

K dispozici pouze v [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

16/11/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Odpovědný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

1241/10-01-2011/K-0051709

Datum změny stavu registrace:

16/06/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107882>