

Baytril 50 mg/ml raztopina za injiciranje

Autorizovaný

- Enrofloxacin

Product identification

Název léčivého přípravku:

Baytril 50 mg/ml raztopina za injiciranje

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot (tele)

Ovce

Koza

Pes

Kočka

Prase

Způsob podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intravenózní podání:

• **Skot (tele)**

- Maso. 5 day Po intravenskem injiciranju: meso in organi: 5 dni.

Subkutánní podání:

• **Skot (tele)**

- Maso. 12 day Po subkutanem injiciranju: meso in organi: 12 dni.

• **Ovce**

- Maso. 4 day Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

- Mléko. 3 day Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

• **Koza**

- Maso. 6 day Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

- Mléko. 4 day Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

• **Pes**

• **Kočka**

Intramuskulární podání:

• **Prase**

- Maso. 13 day Prašiči: Meso in organi: 13 dni.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01MA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Slovinsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Slovenian](#)

K dispozici pouze v [Slovenian](#)

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

4/01/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Odpovědný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registrační číslo:

NP/V/0030/001

Datum změny stavu registrace:

4/01/2005

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006256>