

Baytril 50 mg/ml injekčný roztok

Εγκριμένο

- Enrofloxacin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Baytril 50 mg/ml injekčný roztok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Μόσχος
Πρόβατο
Αίγα
Χοίρος
Σκύλος
Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση
Υποδόρια χρήση
Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Μόσχος

- Meat and offal. 5 Ημέρα

Do not use in animals producing milk for human consumption

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 4 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Γάλα. 4 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 13 Ημέρα

-

Σκύλος

-

Γάτα

Υποδόρια χρήση:

-

Μόσχος

- Meat and offal. 12 Ημέρα

Do not use in animals producing milk for human consumption

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 4 Ημέρα
- Γάλα. 3 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 6 Ημέρα
- Γάλα. 4 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 13 Ημέρα

•

Σκύλος

•

Γάτα

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 4 Ημέρα
- Γάλα. 3 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 6 Ημέρα
- Γάλα. 4 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 13 Ημέρα

•

Σκύλος

•

Γάτα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QJ01MA90

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Slovakia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco Animal Health GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/04/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Αρμόδια αρχή:

Αριθμός έγκρισης:

96/656/92-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

28/04/1994

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.