

Baytril vet. 100 mg/ml Stungulyf, lausn Handa nautgripum, sauðfé, geitum og svínum.

Εγκριμένο

- Enrofloxacin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Baytril vet. 100 mg/ml Stungulyf, lausn Handa nautgripum, sauðfé, geitum og svínum.

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Πρόβατο
Αίγα
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση
Υποδόρια χρήση
Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 5 Ημέρα
- Γάλα. 3 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 12 Ημέρα
- Γάλα. 4 Ημέρα

-

Πρόβατο

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

-

Αίγα

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

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Χοίρος

- Meat and offal. 13 Ημέρα

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 Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Ισλανδικά

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 Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco Animal Health GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

13/10/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Αρμόδια αρχή:

Icelandic Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

IS/2/08/006/02

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

17/01/2022

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

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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