

BAYTRIL 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Εξουσιοδοτημένο

- Enrofloxacin

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

BAYTRIL 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Σκύλος

Γάτα

Κουνέλι

Χοιρίδιο

Καλλωπιστικά πτηνά

Τρωκτικό

Ερπετά

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομυϊκή χρήση:

- **Σκύλος**
- **Γάτα**
- **Κουνέλι**
 - Meat and offal. 6 Ημέρα
- **Χοιρίδιο**
 - Meat and offal. 13 Ημέρα
- **Καλλωπιστικά πτηνά**
 - Meat and offal. no withdrawal period

No utilizar en aves destinados al consumo humano

- **Τρωκτικό**
- **Ερπετά**

Υποδόρια χρήση:

- **Σκύλος**
- **Γάτα**
- **Κουνέλι**
 - Meat and offal. 6 Ημέρα
- **Χοιρίδιο**
 - Meat and offal. 13 Ημέρα
- **Καλλωπιστικά πτηνά**
 - Meat and offal. no withdrawal period

No utilizar en aves destinados al consumo humano

- **Τρωκτικό**
 - **Ερπετά**
-

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ01MA90

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Spain

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

16/10/1991

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Αρμόδια αρχή:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Αριθμός άδειας:

12 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

16/10/1991

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054613>