

# Baytril 25 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Εγκεκριμένο

- Enrofloxacin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Baytril 25 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ερπετά

Καλλωπιστικά πτηνά

Χοιρίδιο

Σκύλος

Γάτα

Κουνέλι

Τρωκτικό

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

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

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

---

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

#### Ενδομυϊκή χρήση:

- 

**Ερπετά**

- 

**Καλλωπιστικά πτηνά**

- 

**Χοιρίδιο**

- Meat and offal. 13 Ημέρα 2,5 bis 5 mg/kg KGW/Tag

#### Υποδόρια χρήση:

- 

**Σκύλος**

- 

**Γάτα**

- 

**Κουνέλι**

- Meat and offal. 6 Ημέρα 10 mg/kg KGW/Tag

- 

**Τρωκτικό**

---

### 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:**

Austria

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## 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 Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

9/04/1992

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

8-00166

---

## Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

9/04/1992

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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.