

Baytril 100 mg/ml solution for use in drinking water for chickens, turkeys and rabbits

Εγκεκριμένο

- Enrofloxacin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Baytril 100 mg/ml solution for use in drinking water for chickens, turkeys and rabbits

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Νεοσσός
Ινδοόρνιθα
Κουνέλι

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

-

Νεοσσός

- Meat and offal. 7 Ημέρα

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат яйца за консумация от хора. Да не се прилага при птици носачки за подмяна в рамките на 14 дни от началото на яйценосния период.

-

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 13 Ημέρα

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 3 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01MA90

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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:

Bulgaria

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά
Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά
Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

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:

9/08/2007

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Food Safety Authority

Αριθμός έγκρισης:

0022-1868

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

9/08/2007

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.