

# BAYTRIL OTIC

Εξουσιοδοτημένο

- Sulfadiazine silver
- Enrofloxacin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

BAYTRIL OTIC

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Σκύλος

### Οδός χορήγησης:

Ωτική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ωτικές σταγόνες, γαλάκτωμα

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ωπτική χρήση:**

- Σκύλος

- Unspecified. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QS02AA30

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

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

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

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

---

**Διαθέσιμο σε:**

Italy

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

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

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

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

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Elanco Italia S.p.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

22/10/2007

---

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

Bayer Healthcare Manufacturing S.r.l.

Bayer Pharma AG

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

22/10/2007

---

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

Combined File of all Documents

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/600000091054>