

BAYTRIL 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Εγκεκριμένο

- Enrofloxacin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

BAYTRIL 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Μόσχος

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Γάτα

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Μόσχος

- Meat and offal. 5 Ημέρα
- Meat and offal. 12 Ημέρα

-

Αίγα

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

-

Πρόβατο

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

-

Χοίρος

- Meat and offal. 13 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Μόσχος

- Meat and offal. 5 Ημέρα
- Meat and offal. 12 Ημέρα

-

Αίγα

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

-

Πρόβατο

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

-

Χοίρος

- Meat and offal. 13 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Μόσχος

- Meat and offal. 5 Ημέρα
- Meat and offal. 12 Ημέρα

-

Αίγα

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

-

Πρόβατο

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

-

Χοίρος

- Meat and offal. 13 Ημέρα

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:

Κύπρος

Διαθέσιμο σε:

Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

Καφέ γυάλινα φιαλίδια (τύπου I) με πώμα από chlorobutyl polytetrafluoroethylene (PTFE) και flip-off πώμα με αλουμίνιο και πλαστικό flip-off button. Μεγέθη συσκευασίας: 100 ml σε χάρτινο κουτί

Καφέ γυάλινα φιαλίδια (τύπου I) με πώμα από chlorobutyl polytetrafluoroethylene (PTFE) και flip-off πώμα με αλουμίνιο και πλαστικό flip-off button. Μεγέθη συσκευασίας: 5ml σε χάρτινο κουτί

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:

2/02/1990

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Αρμόδια αρχή:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Αριθμός έγκρισης:

12631

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

27/11/2012

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents