

ΒΑΥΤΡΙΛ, 5% ενέσιμο διάλυμα για μόσχους, χοίρους, πρόβατα, αίγες, σκύλους και γάτες

Εγκεκριμένο

- Enrofloxacin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

ΒΑΥΤΡΙΛ, 5% ενέσιμο διάλυμα για μόσχους, χοίρους, πρόβατα, αίγες, σκύλους και γάτες

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Μόσχος
Χοίρος
Πρόβατο
Αίγα
Σκύλος
Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση
Ενδομυϊκή χρήση
Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Μόσχος

- Meat and offal. 5 Ημέρα

δεν επιτρέπεται η χρήση σε ζώα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Χοίρος

- Meat and offal. 13 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Μόσχος

- Meat and offal. 12 Ημέρα

δεν επιτρέπεται η χρήση σε ζώα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 4 Ημέρα

- Milk. 3 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Milk. 4 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:

Greece

Περιγραφή συσκευασίας:

Φιαλίδιο των 100 ml σε χάρτινο κουτί

Φιαλίδιο των 50 ml 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 Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco Animal Health GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

21/01/1990

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

455/12-01-2011/K-0051701

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

16/06/2022

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