

Baytril 50 mg/ml injekčný roztok

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Baytril 50 mg/ml injekčný roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Ovino

Caprino

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

•

Terneros

- Meat and offal. 5 Día

Do not use in animals producing milk for human consumption

•

Ovino

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 3 Día

•

Caprino

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 4 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía subcutánea:

•

Terneros

- Meat and offal. 12 Día

Do not use in animals producing milk for human consumption

•

Ovino

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 3 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 6 Día
- Milk. 4 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía intramuscular:

-

Ovino

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 3 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 6 Día
- Milk. 4 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Disponible en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

28/04/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/656/92-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/04/1994

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.