

Baytril vet. 25 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Baytril vet. 25 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Aves ornamentales

Roedores

Perros

Conejos

Gatos

Reptiles

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Conejos

- Meat and offal. 6 Día

Ska inte användas till fåglar avsedda som livsmedel.

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Ska inte användas till fåglar avsedda som livsmedel.

Vía subcutánea:

-

Conejos

- Meat and offal. 6 Día

Ska inte användas till fåglar avsedda som livsmedel.

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Ska inte användas till fåglar avsedda som livsmedel.

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:

Suecia

Disponible en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Swedish](#)

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:

27/10/1989

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

11018

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/10/1989

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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