

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Cabras

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Milk. 3 Día
- Milk. 4 Día
- Meat and offal. 12 Día
- Meat and offal. 5 Día

•

Ovino

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 4 Día

•

Cabras

- Milk. 4 Día
- Meat and offal. 6 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Milk. 3 Día
- Milk. 4 Día
- Meat and offal. 12 Día
- Meat and offal. 5 Día

-

Ovino

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 4 Día

-

Cabras

- Milk. 4 Día
- Meat and offal. 6 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Milk. 3 Día
- Milk. 4 Día
- Meat and offal. 12 Día
- Meat and offal. 5 Día

-

Ovino

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 4 Día

-

Cabras

- Milk. 4 Día
- Meat and offal. 6 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:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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:

22/07/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 3489

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/05/2020

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.