

Baytril 25 mg/ml Oplossing voor injectie

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Baytril 25 mg/ml Oplossing voor injectie

Baytril 25 mg/ml Solution injectable

Baytril 25 mg/ml Injektionslösung

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Conejos

Gatos

Porcino

Perros

Aves ornamentales

Reptiles

Castores

Chinchillas

Lirones

Jerbos

Cobayas

Hámsteres

Ratones

Ratas
ardillas
Ratones de campo

Vía de administración:

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 subcutánea:

-

Conejos

- Meat and offal. 6 Día

-

Gatos

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

-

Perros

-

Aves ornamentales

- Meat and offal. no withdrawal period

Do not use in birds intended for human consumption.

-

Reptiles

-

Castores

-

Chinchillas

-

Lirones

-

Jerbos

-

Cobayas

-

Hámsteres

-

Ratones

-

Ratas

-

ardillas

-

Ratones de campo

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:

Bélgica

Disponible en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

17/05/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V154393

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/12/2020

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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