

BAYTRIL 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BAYTRIL 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Perros

Caprino

Ovino

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Vía subcutánea

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
- Meat and offal. 12 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 6 Día
- Milk. 4 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 3 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía intramuscular:

-

Terneros

- Meat and offal. 5 Día
- Meat and offal. 12 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 6 Día
- Milk. 4 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 3 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía subcutánea:

-

Ternereros

- Meat and offal. 5 Día
- Meat and offal. 12 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 6 Día
- Milk. 4 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 3 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:

Chipre

Disponible en:

Chipre

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

2/02/1990

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

12631

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/11/2012

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.