

Baytril 50 mg/ml raztopina za injiciranje

Autorizado

- Enrofloxacin

Product identification

Nombre del medicamento:

Baytril 50 mg/ml raztopina za injiciranje

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Ovino

Caprino

Perros

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intravenosa:

• **Terneros**

- Meat and offal. 5 Día Po intravenskem injiciranju: meso in organi: 5 dni.

Vía subcutánea:

• **Terneros**

- Meat and offal. 12 Día Po subkutanem injiciranju: meso in organi: 12 dni.

• **Ovino**

- Meat and offal. 4 Día Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

- Milk. 3 Día Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

• **Caprino**

- Meat and offal. 6 Día Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

- Milk. 4 Día Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

• **Perros**

• **Gatos**

Vía intramuscular:

• **Porcino**

- Meat and offal. 13 Día Prašiči: Meso in organi: 13 dni.

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01MA90

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Eslovenia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

4/01/2005

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

NP/V/0030/001

Fecha del cambio de estado de la autorización:

4/01/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006256>