

BAYTRIL 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Volitatud

- Enrofloxacin

Product identification

Ravimi nimetus:

BAYTRIL 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

lammas

kits

koer

kass

veis (vasikas)

siga

Manustamisviis:

Subkutaanne

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:

Subkutaanne:

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 4 day

-

kits

- liha ja söödavad koed. 6 day

-

koer

-

kass

-

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period

Carne: Vía SC 12 dias; Vía IV 5 días

-

lammas

- piim. 3 day

-

kits

- piim. 4 day

-

veis (vasikas)

- piim. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

Intramuskulaarne:

-

sigä

- liha ja söödavad koed. 13 day

Intravenoosne:

-

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period

Carne: Vía SC 12 dias; Vía IV 5 días

-

veis (vasikas)

- piim. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01MA90

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Hispaania

Available in:

Hispaania

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult Spanish

Turustatakse ainult Spanish

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

16/10/1991

Partii vabastamise tootmiskohad:

KVP Pharma + Veterinaer Produkte GmbH

Vastutav asutus:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Authorisation number:

13 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

16/10/1991

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054634>