

Baytril Flavour 15 mg Comprimé

Údaraithe

- Enrofloxacin

Product identification

Ainm an chógais:

Baytril Flavour 15 mg Comprimé

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid béil

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Foirm chógaisíochta:

Táibléad

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid béil:

- **Cat**
- **Dog**

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01MA90

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaráithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Luxembourg

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

26/11/1991

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

An t-údarás atá freagrach:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Uimhir údaráithe:

V/442/99/08/0327

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

26/11/1991

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107082>