

Baytril Flavour 15 mg, tabletki dla psów i kotów

Ovlašten

- Enrofloxacin

Product identification

Naziv VMP-a:

Baytril Flavour 15 mg, tabletki dla psów i kotów

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
15.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:**Kroz usta:****• Cat**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

• Dog

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01MA90

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Poland

Opis paketa:

Dostupno samo u [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

8/11/1995

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Odgovorno tijelo:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Broj autorizacije:

0194

Datum promjene statusa odobrenja:

8/11/1995

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

Documents

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062648>