

Baytril 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Odobreno

- Enrofloxacin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Baytril 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Intravenski
Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
100.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. 13 day 2,5 bis 5 mg/kg KGW/Tag

Intravenski:

-

Cattle

- Meat and offal. 5 day 5 mg/kg KGW/Tag

- Milk. 72 sat 5 mg/kg KGW/Tag

Supkutano:

-

Cattle

- Meat and offal. 12 day 5 mg/kg KGW/Tag

- Milk. 96 sat 5 mg/kg KGW/Tag

-

Goat

- Meat and offal. 6 day 5 mg/kg KGW/Tag

- Milk. 96 sat 5 mg/kg KGW/Tag

•

Sheep

- Meat and offal. 4 day 5 mg/kg KGW/Tag

- Milk. 72 sat 5 mg/kg KGW/Tag

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01MA90

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Elanco Animal Health GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

3/05/1988

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KVP Pharma + Veterinaer Produkte GmbH

Nadležno tijelo:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Broj odobrenja:

8-00059

Datum promjene statusa odobrenja:

3/05/1988

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

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

Sažetak opisa svojstava lijeka

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.