

BAYTRIL 0,5% πόσιμο διάλυμα ενροφλοξακίνης για ορνίθια και γαλοπούλες

Nije
odobreno

- Enrofloxacin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

BAYTRIL 0,5% πόσιμο διάλυμα ενροφλοξακίνης για ορνίθια και γαλοπούλες

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 finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
5.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

-

Turkey

- Meat and offal. 13 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε πτηνά τα οποία παράγουν αυγά για κατανάλωση από τον άνθρωπο. Να μη χορηγείται σε ωοπαραγωγά πτηνά αντικατάστασης για 14 ημέρες πριν από την έναρξη της ωοτοκίας.

-

Chicken

- Meat and offal. 7 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε πτηνά τα οποία παράγουν αυγά για κατανάλωση από τον άνθρωπο. Να μη χορηγείται σε ωοπαραγωγά πτηνά αντικατάστασης για 14 ημέρες πριν από την έναρξη της ωοτοκίας.

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:

Surrendered

Odobreno u:

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

Opis paketa:

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

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:

19/08/1998

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Nadležno tijelo:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Broj odobrenja:

17914

Datum promjene statusa odobrenja:

5/02/2025

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.