

# Baytril 25 mg/ml soluzione orale per vitelli, ovini, caprini, suini

Odobreno

- Enrofloxacin

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Baytril 25 mg/ml soluzione orale per vitelli, ovini, caprini, suini

### 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](#) [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](#)

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

### Put aplikacije:

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
25.00 miligram / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

Oralna otopina

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Kroz usta:

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 7 day

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 8 day

- 

#### **Goat**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 8 day

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 10 day

---

### 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

---

**Dostupan u:**

Italy

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski talijanski

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Elanco Italia S.p.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

21/10/1989

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Nadležno tijelo:**

Ministry Of Health

---

**Broj odobrenja:**

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

21/10/2009

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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