

Baytril 100 mg/ml raztopina za dajanje v vodo za pitje za piščance, purane in kunce

Engedélyezett

- Enrofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Baytril 100 mg/ml raztopina za dajanje v vodo za pitje za piščance, purane in kunce

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke
házipulyka
nyúl

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Koncentrátum belsőleges oldathoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Oralis alkalmazás:**

-

csirke

- Meat and offal. 7 day

Ne uporabite pri kokoših nesnicah, katerih jajca so namenjena prehrani ljudi. Ne uporabite pri vzrejnih živalih 14 dni pred pričakovano nesnostjo.

-

házipulyka

- Meat and offal. 13 day

Ne uporabite pri kokoših nesnicah, katerih jajca so namenjena prehrani ljudi. Ne uporabite pri vzrejnih živalih 14 dni pred pričakovano nesnostjo.

-

nyúl

- Meat and offal. 3 day n.a.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01MA90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco Animal Health GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

4/01/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Felelős hatóság:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Engedély száma:

NP/V/0030/003

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

4/01/2005

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.