

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Engedélyezett

- Enrofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

kifejlett nőstény kecske

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Milk. 3 day
- Milk. 4 day
- Meat and offal. 12 day
- Meat and offal. 5 day

•

juh

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 4 day

•

kifejlett nőstény kecske

- Milk. 4 day
- Meat and offal. 6 day

•

sertés

- Meat and offal. 13 day

Intravénás alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Milk. 3 day
- Milk. 4 day
- Meat and offal. 12 day
- Meat and offal. 5 day

-

juh

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 4 day

-

kifejlett nőstény kecske

- Milk. 4 day
- Meat and offal. 6 day

-

sertés

- Meat and offal. 13 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 3 day
- Milk. 4 day
- Meat and offal. 12 day
- Meat and offal. 5 day

-

juh

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 4 day

-

kifejlett nőstény kecske

- Milk. 4 day
- Meat and offal. 6 day

-

sertés

- Meat and offal. 13 day
-

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](#)

Elérhető:

Netherlands

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

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:

22/07/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Felelős hatóság:

Engedély száma:

REG NL 3489

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/05/2020

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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