

Baytril 50 mg/ml raztopina za injiciranje

Engedélyezett

- Enrofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Baytril 50 mg/ml raztopina za injiciranje

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

borjú

juh

kecske

kutya

macska

sertés

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

borjú

- Meat and offal. 5 day Po intravenskem injiciranju: meso in organi: 5 dni.

Subcutan alkalmazás:

-

borjú

- Meat and offal. 12 day Po subkutanem injiciranju: meso in organi: 12 dni.

-

juh

- Meat and offal. 4 day Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

- Milk. 3 day Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

-

kecske

- Meat and offal. 6 day Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

- Milk. 4 day Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

Intramuscularis alkalmazás:

-

sertés

- Meat and offal. 13 day Prašiči: Meso in organi: 13 dni.

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/0030/001

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.