

# Baytril 100 mg/ml soluzione iniettabile

Engedélyezett

- Enrofloxacin

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

Baytril 100 mg/ml soluzione iniettabile

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

juh  
kecske  
szarvasmarha  
sertés

### Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás  
Intramuscularis alkalmazás  
Intravénás 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:**

**Subcutan alkalmazás:**

- 

**juh**

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

- 

**kecske**

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

- 

**szarvasmarha**

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

**Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**sertés**

- Meat and offal. 13 day

**Intravénás alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 3 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:**

Italy

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

---

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

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Elanco Italia S.p.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

21/10/1989

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Felelős hatóság:**

Ministry Of Health

---

**Engedély száma:**

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

21/10/2004

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

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