

Baytril 100 mg/ml oldatos injekció A.U.V.

Engedélyezett

- Enrofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Baytril 100 mg/ml solution for injection
Baytril 100 mg/ml oldatos injekció A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh
szarvasmarha
kecske
sertés

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás
Intravénás alkalmazás
Subcutan alkalmazás
Subcutan alkalmazás
Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

juh

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

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

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

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

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

Subcutan alkalmazás:

-

kecske

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

Intramuscularis alkalmazás:

-

sértés

- 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:

Hungary

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco Animal Health GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

20/02/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

2545/X/09 MgSzH ÁTI

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/02/1992

Referencia tagállam:

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

Eljárás száma:

HU/V/0126/001

Érintett tagállamok:

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

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