

Baytril 25 mg/ml iniekčný roztok

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Baytril 25 mg/ml iniekčný roztok

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino (suinetto)

Coniglio

uccelli da gabbia e da voliera

Cane

Gatto

roditori

rettili

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

25.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

•

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 13 giorno

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 6 giorno

•

uccelli da gabbia e da voliera

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

Do not use in birds intended for human consumption.

Uso intramuscolare:

•

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 13 giorno

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 6 giorno

•

uccelli da gabbia e da voliera

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

Do not use in birds intended for human consumption.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Disponibile in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco Animal Health GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/10/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/329/95-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/10/1995

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.