

Baytril One 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Baytril One 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

BAYTRIL One 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 12 giorno

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 7 giorno 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

- latte. 72 ora 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 14 giorno

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

- latte. 120 ora 7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

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

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco Animal Health GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/12/2017

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:

96/058/MR/17-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/12/2017

Stato membro di riferimento:

Austria

Numero di procedura:

AT/V/0001/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Grecia Polonia Portogallo Slovacchia
Slovenia Spagna

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.