

BAYTRIL 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizzato

- Enrofloxacin

Product identification

Denominazione del medicinale:

BAYTRIL 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino
Caprino
Cane
Gatto
Bovini (vitello)
Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo
Uso intramuscolare
Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

-

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 6 giorno

-

Cane

-

Gatto

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Carne: Vía SC 12 dias; Vía IV 5 días

-

Ovino

- latte. 3 giorno

-

Caprino

- latte. 4 giorno

-

Bovini (vitello)

- latte. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

Uso endovenoso:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Carne: Vía SC 12 días; Vía IV 5 días

-

Bovini (vitello)

- latte. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

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

QJ01MA90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Spagna

Available in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

16/10/1991

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

13 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/10/1991

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054634>