File downloaded on 2025-12-01

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000072442

Baytril 50 mg/ml -Injektionslösung für Tiere

Autorizzato

Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Baytril 50 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

Suino

Bovini (vitello)

Cane

Caprino

Ovino

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English 50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno 2,5 bis 5 mg/kg KGW/Tag

Uso endovenoso:

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 5 giorno 5 mg/kg KGW/Tag

Uso sottocutaneo:

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 12 giorno 5 mg/kg KGW/Tag

•

Cane

•

Caprino

- carni e frattaglie. 6 giorno 5 mg/kg KGW/Tag
- latte. 96 ora 5 mg/kg KGW/Tag

•

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno 5 mg/kg KGW/Tag
- latte. 72 ora 5 mg/kg KGW/Tag

Gatto

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:

Austria

Disponibile in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco Animal Health GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio: 3/05/1988
Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti: KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH
Autorità responsabile: Austrian Agency For Health And Food Safety
Numero di autorizzazione: 8-00058
Data della modifica dello stato dell'autorizzazione: 3/05/1988
To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet
Documenti
Foglio illustrativo
Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.
Sommario delle caratteristiche del prodotto
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.