

Baytril 25 mg/ml soluzione iniettabile per cani, gatti, roditori e conigli da compagnia, rettili e uccelli ornamentali

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Baytril 25 mg/ml soluzione iniettabile per cani, gatti, roditori e conigli da compagnia, rettili e uccelli ornamentali

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

roditori

Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)

rettili

uccelli da gabbia e da voliera

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

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 intramuscolare:

- **Cane**
- **Gatto**
- **roditori**
- **Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)**
- **rettili**
- **uccelli da gabbia e da voliera**

Uso sottocutaneo:

- **Cane**
- **Gatto**
- **roditori**
- **Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)**
- **rettili**
-

uccelli da gabbia e da voliera

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:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Flacone da 50 ml

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco Italia S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/10/1989

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/10/2009

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti