

Baytril Vet. iniektionsvæske, opløsning 50 mg/ml

Autorizzato

- Enrofloxacin
- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Baytril Vet. 50 mg/ml iniektionsvæske, opløsning

Baytril Vet. iniektionsvæske, opløsning 50 mg/ml

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

bovini

Suino

Gatto

Caprino

Cane

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)

Disponibile solo in English

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 5 giorno

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

- carni e frattaglie. 5 giorno

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

- carni e frattaglie. 12 giorno

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

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:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Danish

Disponibile solo in Danish

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:

27/12/1991

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

13479

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/12/1991

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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