

Baytril 50 mg/ml soluzione inietável

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Baytril 50 mg/ml solução injetável

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Bovini (vitello)

Ovino

Caprino

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

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 sottocutaneo:

-

Cane

-

Gatto

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 12 giorno

Não é autorizada a administração a fêmeas produtoras de leite destinado ao consumo humano

-

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 3 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 4 giorno

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

Uso endovenoso:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 5 giorno

Não é autorizada a administração a fêmeas produtoras de leite destinado ao consumo humano

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:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

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 Animal Health GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/06/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

51072

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/06/2020

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.