

BAYTRIL, 5% ενέσιμο διάλυμα για μόσχους, χοίρους, πρόβατα, αίγες, σκύλους και γάτες

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BAYTRIL, 5% ενέσιμο διάλυμα για μόσχους, χοίρους, πρόβατα, αίγες, σκύλους και γάτες

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino

Ovino

Caprino

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 5 giorno

δεν επιτρέπεται η χρήση σε ζώα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 12 giorno

δεν επιτρέπεται η χρήση σε ζώα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 3 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. 4 giorno

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:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in English Portuguese

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco Animal Health GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/01/1990

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

455/12-01-2011/K-0051701

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/06/2022

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