Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000100262

Baytril 25 mg/ml soluzione orale per vitelli, ovini, caprini, suini

Autorizzato

Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Baytril 25 mg/ml soluzione orale per vitelli, ovini, caprini, suini

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in **English**

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Ovino

Caprino

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English 25.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 7 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 14 giorno
- latte. 8 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 14 giorno
- latte. 8 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 10 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:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Tanica da 5 l in polietilene ad alta densità chiusa con tappo in polietilene.

Flacone da 100 ml in polietilene ad alta densità, chiuso con tappo in polipropilene e dotato di misurino graduato in polipropilene.

Flacone da 500 ml in polietilene ad alta densità, chiuso con tappo in polipropilene e dotato di misurino graduato in polipropilene.

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		