

Baytril Direct 100 mg/ml - Injektiionsl6sung f6r Schweine

Igaliotas

- Enrofloxacin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Baytril Direct 100 mg/ml - Injektiionsl6sung f6r Schweine
Baytril inject 100 mg/ml oplossing voor injectie voor varkens

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:**• Kiaulė**

- Meat and offal. 12 day

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01MA90

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

12/08/2011

Serijos išleidimo gamybos vietas:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos pažymėjimo numeris:

REG NL 108005

Registracijos statuso pasikeitimo data:

18/01/2022

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

AT/V/0007/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015150>