

# Baytril Direct 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Registruotas

- Enrofloxacin

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Baytril Direct 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine  
BAYTRIL INJECT

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

Galvijai

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Leisti po oda

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų  
100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į raumenis:**

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

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

**Leisti į veną:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d. 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

- Pienas. 72 valandos 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

**Leisti po oda:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

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

- Pienas. 120 valandos

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:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Galima įsigyti:**

Italy

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Anglų

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik Anglų Italų Latvių Norwegian

---

**Registruotojas:**

Elanco Italia S.p.A.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

31/10/2011

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Atsakinga institucija:**

Ministry Of Health

---

**Registracijos numeris:**

104321

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

31/10/2011

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Procedūros numeris:**

AT/V/0007/002

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

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