

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Registruotas

- Enrofloxacin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Suaugusi ožka (patelė)

Kiaulė

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:

•

Galvijai

- Pienas. 3 d.
- Pienas. 4 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

•

Avis

- Pienas. 3 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

•

Suaugusi ožka (patelė)

- Pienas. 4 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 13 d.

Leisti į veną:

•

Galvijai

- Pienas. 3 d.
- Pienas. 4 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

-

Avis

- Pienas. 3 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

-

Suaugusi ožka (patelė)

- Pienas. 4 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 13 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Pienas. 3 d.
- Pienas. 4 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

-

Avis

- Pienas. 3 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

-

Suaugusi ožka (patelė)

- Pienas. 4 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 13 d.
-

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:

Netherlands

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Elanco Animal Health GmbH

Rinkodaros leidimo data:

22/07/2004

Serijos išleidimo gamybos vietos:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 3489

Registracijos statuso pasikeitimo data:

29/05/2020

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

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