

Baytril 100 mg/ml raztopina za injiciranje

Registruotas

- Enrofloxacin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Baytril 100 mg/ml raztopina za injiciranje

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Ožka

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Leisti į veną

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

Govedo: Po intravenskam injiciranjui: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

- Pienas. 3 d.

Govedo: Po intravenskam injiciranjui: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d. Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

- Pienas. 3 d. Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d. Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

- Pienas. 4 d. Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

Po intravenskam injiciranjui: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

- Pienas. 3 d. Po intravenskam injiciranjui: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 13 d. Prašiči: Meso in organi: 13 dni.

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:

Slovenia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Slovėnų

Pateikiama tik Slovėnų

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:

4/01/2005

Serijos išleidimo gamybos vietos:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Atsakinga institucija:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registracijos numeris:

NP/V/0030/002

Registracijos statuso pasikeitimo data:

4/01/2005

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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

Ženklimas

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