

Baytril vet 100 mg/ml injektioneste, liuos

Igaliotas

- Enrofloxacin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Baytril vet 100 mg/ml injektioneste, liuos

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik English

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Ožka

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Leisti į veną

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 po oda:****• Galvijai**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 4 day

• Avis

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 3 day

• Ožka

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 4 day

Leisti į veną:**• Galvijai**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 3 day

Leisti į raumenis:**• Kiaulė**

- Meat and offal. 13 day

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](#)

Available in:

Finland

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Finnish](#)

Pateikiama tik [Finnish](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

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

Registruotojas:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

25/03/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Atsakinga institucija:

Finnish Medicines Agency

Registracijos pažymėjimo numeris:

10696

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/03/1992

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032313>