

Baytril 50 mg/ml injekčný roztok

Atļautas

- Enrofloxacin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Baytril 50 mg/ml injekčný roztok

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (teļš)

Aita

Kaza

Cūka

Suns

Kaķis

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

50.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intravenozai lietošanai:**

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

Do not use in animals producing milk for human consumption

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

- Piens. 3 diena

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

- Piens. 4 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 13 diena

subkutānai lietošanai:

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

Do not use in animals producing milk for human consumption

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

- Piens. 3 diena

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena
- Piens. 4 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 13 diena

intramuskulārai lietošanai:

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena
- Piens. 3 diena

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena
- Piens. 4 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 13 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01MA90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Pieejams:

Slovakia

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai Slovak

Pieejamas tikai Slovak

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Elanco Animal Health GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

28/04/1994

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Atbildīgā iestāde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Atļaujas numurs:

96/656/92-S

Atļaujas statusa maiņas datums:

28/04/1994

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.