

Baytril 100 mg/ml solution for injection

Atļautas

- Enrofloxacin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Baytril 100 mg/ml solution for injection

Baytril 100 mg/ml инъекционен разтвор

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai English

Mērķsugas:

Aita

Liellops

Kaza

Cūka

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

subkutānai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: subkutānai lietošanai:

-

Aita

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

intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena
- Piens. 3 diena

subkutānai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 4 diena

subkutānai lietošanai:

-

Kaza

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

intramuskulārai lietošanai:

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 13 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) 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:

Bulgaria

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Elanco Animal Health GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

21/03/2016

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Atbildīgā iestāde:

Bulgarian Food Safety Authority

Atļaujas numurs:

0022-2637

Atļaujas statusa maiņas datums:

21/03/2016

Atsauces dalībvalsts:

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

Procedūras numurs:

HU/V/0126/001

Attiecīgās dalībvalstis:

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

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

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

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

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

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