

Baytril Flavour 15 mg Comprimé

Awtorizzat

- Enrofloxacin

Product identification

Isem tal-medicina:

Baytril Flavour 15 mg Comprimé

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

Withdrawal period by route of administration:**Użu orali:**

- Cat
- Dog

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01MA90

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Luxembourg

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

26/11/1991

Siti ta' manifattura b'rilaaxx tal-lott:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Awtorità responsabbli:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numru tal-awtorizzazzjoni:

V/442/99/08/0327

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

26/11/1991

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107082>