

Baytril Direct 100 mg/ml - Injektionslösung für Schweine

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Baytril Direct 100 mg/ml - Injektionslösung für Schweine
Baytril inject 100 mg/ml oplossing voor injectie voor varkens

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Pig

- Meat and offal. 12 dia

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA90

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em English

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em English Italian Latvian Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco Animal Health GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

12/08/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 108005

Data de alteração do estado de autorização:

18/01/2022

Estado-Membro de referência:

Áustria

Número de procedimento:

AT/V/0007/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Luxemburgo Países Baixos

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015150>