

Baytril 25 mg/ml Oplossing voor injectie

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Baytril 25 mg/ml Oplossing voor injectie

Baytril 25 mg/ml Solution injectable

Baytril 25 mg/ml Injektionslösung

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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

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

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

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

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

Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Danish German Estonian English Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Danish German Estonian English Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Norwegian

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

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

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

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

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

Disponível apenas em Spanish Estonian English Italian Latvian Romanian Finnish Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Danish German Estonian English Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Norwegian

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English

25.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Rabbit

- Meat and offal. 6 dia

-

Cat

-

Pig

- Meat and offal. 13 dia

-

Dog

-

Ornamental bird

- Meat and offal. no withdrawal period

Do not use in birds intended for human consumption.

-

Reptile

-

Beaver

-

Chinchilla

-

Dormouse

-

Gerbil

-

Guinea pig

-

Hamster

-

Mouse

-

Rat

-

Squirrel

-

Vole

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA90

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Disponível em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

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](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco Animal Health GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

17/05/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V154393

Data de alteração do estado de autorização:

4/12/2020

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085716>