

Baytril 100 mg/ml Solution injectable

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Baytril 100 mg/ml Solution injectable

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea
Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 5 dia
- Milk. 3 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Milk. 4 dia
- Meat and offal. 12 dia

-

Goat

- Meat and offal. 6 dia
- Milk. 4 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. 3 dia

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 13 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Luxemburgo

Disponibilidade:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco Animal Health GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

15/08/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Ministry Of Health And Social Security

Número da autorização:

V/442/09/07/1001

Data da alteração do estado de autorização:

15/08/2009

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet