

Baytril One 100 mg/ml

Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Baytril One 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Baytril One 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

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](#)

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

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

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.

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 7 dia 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

- Milk. 72 hora 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 dia

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

- Milk. 120 hora 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:

Chipre

Disponível em:

Chipre

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:

9/08/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número da autorização:

CY00637V

Data de alteração do estado de autorização:

16/12/2018

Estado-Membro de referência:

Áustria

Número de procedimento:

AT/V/0001/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Croácia Chipre República Checa Grécia Polónia Portugal Eslováquia
Eslovénia Espanha

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/600000015130>