

File downloaded on 2026-06-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000053279>

Baytril vet. 25 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Baytril vet. 25 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Păsări ornamentale

Rozătoare

Câine

Iepure

Pisică

Reptile

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
25.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Iepure

- Carne și organe. 6 zi Ska inte användas till fåglar avsedda som livsmedel.

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi Ska inte användas till fåglar avsedda som livsmedel.

Administrare subcutanată:

-

Iepure

- Carne și organe. 6 zi Ska inte användas till fåglar avsedda som livsmedel.

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi Ska inte användas till fåglar avsedda som livsmedel.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Sweden

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco Animal Health GmbH

Data autorizației de comercializare:

27/10/1989

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

11018

Data modificării statusului autorizației:

27/10/1989

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.