

BAYTRIL 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BAYTRIL 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie
Capră
Câine
Pisică
Vițel
Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată
Administrare intramusculară
Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Oaie

- Carne și organe. 4 zi

-

Capră

- Carne și organe. 6 zi

-

Vițel

- Carne și organe. no withdrawal period

Carne: Vía SC 12 días; Vía IV 5 días

-

Oaie

- Lapte. 3 zi

-

Capră

- Lapte. 4 zi

-

Vițel

- Lapte. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi

Administrare intravenoasă:

-

Vițel

- Carne și organe. no withdrawal period

Carne: Vía SC 12 días; Vía IV 5 días

-

Vițel

- Lapte. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

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 Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco Animal Health GmbH

Data autorizației de comercializare:

16/10/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

13 ESP

Data modificării statusului autorizației:

16/10/1991

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.