

Baytril 50 mg/ml oplossing voor injectie

Autorizat

- Enrofloxacin

Product identification

Denumirea medicamentului:

Baytril 50 mg/ml oplossing voor injectie

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Capră (femelă adultă)

Porc

Oaie

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrație intramusculară:****• Capră (femelă adultă)**

- Carne și organe. 12 day
- Carne și organe. 5 day
- Carne și organe. 6 day

• Porc

- Carne și organe. 13 day

• Oaie

- Carne și organe. 4 day

• Câine**• Pisică****Administrație intravenoasă:****• Capră (femelă adultă)**

- Carne și organe. 12 day
- Carne și organe. 5 day
- Carne și organe. 6 day

• Porc

- Carne și organe. 13 day

• Oaie

- Carne și organe. 4 day

• Câine**• Pisică****Administrație subcutanată:****• Capră (femelă adultă)**

- Carne și organe. 12 day
- Carne și organe. 5 day
- Carne și organe. 6 day

• Porc

- Carne și organe. 13 day

- **Oaie**

- Carne și organe. 4 day

- **Câine**

- **Pisică**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA90

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Netherlands

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Dutch](#)

Disponibile numai în [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

22/09/2004

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 2054

Data modificării statusului autorizației:

29/05/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057215>