

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră (femelă adultă)

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Lapte. 3 zi
- Lapte. 4 zi
- Carne și organe. 12 zi
- Carne și organe. 5 zi

•

Oaie

- Lapte. 3 zi
- Carne și organe. 4 zi

•

Capră (femelă adultă)

- Lapte. 4 zi
- Carne și organe. 6 zi

•

Porc

- Carne și organe. 13 zi

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

- Lapte. 3 zi
- Lapte. 4 zi
- Carne și organe. 12 zi
- Carne și organe. 5 zi

-

Oaie

- Lapte. 3 zi
- Carne și organe. 4 zi

-

Capră (femelă adultă)

- Lapte. 4 zi
- Carne și organe. 6 zi

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Lapte. 3 zi
- Lapte. 4 zi
- Carne și organe. 12 zi
- Carne și organe. 5 zi

-

Oaie

- Lapte. 3 zi
- Carne și organe. 4 zi

-

Capră (femelă adultă)

- Lapte. 4 zi
- Carne și organe. 6 zi

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi
-

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:

Netherlands

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

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:

22/07/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:REG NL 3489

Data modificării statusului autorizației:29/05/2020

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

Documente

Combined File of all Documents

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