

# 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](http://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.