

Baytril 50 mg/mL, otopina za injekciju, za telad, ovce, koze, svinje, pse i mačke

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Baytril 50 mg/mL, otopina za injekciju, za telad, ovce, koze, svinje, pse i mačke

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Vițel
Oaie
Capră
Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă
Administrare subcutanată

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 intravenoasă:

-

Vițel

- Carne și organe. 5 zi

Administrare subcutanată:

-

Vițel

- Carne și organe. 12 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 4 zi

- Lapte. 3 zi

-

Capră

- Carne și organe. 6 zi

- Lapte. 4 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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Croatia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco Animal Health GmbH

Data autorizației de comercializare:

13/03/2020

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/13-01/539

Data modificării statusului autorizației:

13/08/2020

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.