

Baytril 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Baytril 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc
Bovine
Capră
Oaie

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:

•

Porc

- Carne și organe. 13 zi 2,5 bis 5 mg/kg KGW/Tag

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

- Carne și organe. 5 zi 5 mg/kg KGW/Tag

- Lapte. 72 oră 5 mg/kg KGW/Tag

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 12 zi 5 mg/kg KGW/Tag

- Lapte. 96 oră 5 mg/kg KGW/Tag

•

Capră

- Carne și organe. 6 zi 5 mg/kg KGW/Tag

- Lapte. 96 oră 5 mg/kg KGW/Tag

•

Oaie

- Carne și organe. 4 zi 5 mg/kg KGW/Tag

- Lapte. 72 oră 5 mg/kg KGW/Tag

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:

Austria

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

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:

3/05/1988

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-00059

Data modificării statusului autorizației:

3/05/1988

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

Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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