

File downloaded on 2026-04-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000073329>

Baytril - Das Original - 50 mg/ml Injektionslösung

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Baytril - Das Original - 50 mg/ml Injektionslösung

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc
Vițel
Câine
Capră
Oaie
Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare subcutanată
Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
5.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi

Administrare subcutanată:

-

Capră

- Lapte. 4 zi

- Carne și organe. 6 zi

-

Oaie

- Lapte. 3 zi

- Carne și organe. 4 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:

Germany

Descrierea ambalajului:

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

2/06/1989

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

13113.01.00

Data modificării statusului autorizației:

30/05/2004

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.