

Baytril 50 mg/ml Oplossing voor injectie

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Baytril 50 mg/ml Oplossing voor injectie

Baytril 50 mg/ml Solution injectable

Baytril 50 mg/ml Injektionslösung

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Porc

Vițel

Oaie

Capră

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

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 intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi

Administrare intravenoasă:

-

Vițel

- Carne și organe. 5 zi

- Lapte. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Administrare subcutanată:

-

Oaie

- Lapte. 3 zi

- Carne și organe. 4 zi

-

Capră

- Lapte. 4 zi

- Carne și organe. 6 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 12 zi
- Lapte. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

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:

Belgium

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

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:

24/05/1988

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

BE-V141827

Data modificării statusului autorizației:

4/12/2020

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.

Prospectul

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

Etichetarea

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