

# Baytril 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Autorizat

- Enrofloxacin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Baytril 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Baytril 100 mg/ml Solution injectable

Baytril 100 mg/ml Injektionslösung

### Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Capră

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

## 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 intravenoasă:

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 5 zi
- Lapte. 3 zi

#### Administrare subcutanată:

- 

##### **Bovine**

- Lapte. 4 zi
- Carne și organe. 12 zi

- 

##### **Capră**

- Carne și organe. 6 zi
- Lapte. 4 zi

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 4 zi
- Lapte. 3 zi

#### Administrare intramusculară:

- 

##### **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:**

Belgium

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

8/01/2009

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numărul autorizației:**

BE-V330951

---

**Data modificării statusului autorizației:**

26/11/2020

---

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