

# BAYTRIL 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Autorizat

- Enrofloxacin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

BAYTRIL 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Vițel  
Câine  
Capră  
Oaie  
Pisică  
Porc

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă  
Administrare intramusculară  
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
- Carne și organe. 12 zi

- 

**Capră**

- Carne și organe. 6 zi
- Lapte. 4 zi

- 

**Oaie**

- Carne și organe. 4 zi
- Lapte. 3 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 13 zi

**Administrare intramusculară:**

- 

**Vițel**

- Carne și organe. 5 zi
- Carne și organe. 12 zi

- 

**Capră**

- Carne și organe. 6 zi
- Lapte. 4 zi

- 

### **Oaie**

- Carne și organe. 4 zi
- Lapte. 3 zi

- 

### **Porc**

- Carne și organe. 13 zi

## **Administrare subcutanată:**

- 

### **Vițel**

- Carne și organe. 5 zi
- Carne și organe. 12 zi

- 

### **Capră**

- Carne și organe. 6 zi
- Lapte. 4 zi

- 

### **Oaie**

- Carne și organe. 4 zi
- Lapte. 3 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](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Cyprus

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

---

## 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:**

2/02/1990

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numărul autorizației:**

12631

---

**Data modificării statusului autorizației:**

27/11/2012

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

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