

Baytril 100 mg/ml raztopina za injiciranje

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Baytril 100 mg/ml raztopina za injiciranje

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

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 subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 5 zi

Govedo: Po intravenskem injiciranju: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

- Lapte. 3 zi

Govedo: Po intravenskem injiciranju: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

•

Oaie

- Carne și organe. 4 zi Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

- Lapte. 3 zi Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

•

Capră

- Carne și organe. 6 zi Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

- Lapte. 4 zi Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

- Carne și organe. 5 zi

Po intravenskem injiciranju: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

- Lapte. 3 zi Po intravenskem injiciranju: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi Prașiți: Meso in organi: 13 dni.

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:

Slovenia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Slovenă

Disponibile numai în Slovenă

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 Animal Health GmbH

Data autorizației de comercializare:

4/01/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numărul autorizației:

NP/V/0030/002

Data modificării statusului autorizației:

4/01/2005

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.