

File downloaded on 2026-02-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000107882>

BAYTRIL 2,5% W/V ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BAYTRIL 2,5% W/V ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Purcei

Reptile

Păsări ornamentale

Câine

Pisică

Iepure

Rozătoare

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
25.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Purcei

- Carne și organe. 13 zi

-

Reptile

- Nu se aplică. no withdrawal period

-

Păsări ornamentale

- Nu se aplică. no withdrawal period

Μη χρησιμοποιείτε σε πτηνά που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

Administrare subcutanată:

-

Câine

- Nu se aplică. no withdrawal period

-

Pisică

- Nu se aplică. no withdrawal period

-

Iepure

- Carne și organe. 6 zi

-

Rozătoare

- Nu se aplică. no withdrawal period

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

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 Portugheză

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco Animal Health GmbH

Data autorizației de comercializare:

16/11/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

1241/10-01-2011/K-0051709

Data modificării statusului autorizației:

16/06/2022

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