

BAYTRIL 150MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BAYTRIL 150MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Pisică

Câine

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

150.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Pisică

-

Câine

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 [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Greece

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greek](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Portuguese](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco Animal Health GmbH

Data autorizației de comercializare:

17/08/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH
Provet S.A.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

2780/13-01-2011/K-0051706

Data modificării statusului autorizației:

26/06/2024

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107902>