

Baytril 50 mg/ml raztopina za injiciranje

Autorizat

- Enrofloxacin

Product identification

Denumirea medicamentului:

Baytril 50 mg/ml raztopina za injiciranje

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Vițel

Oaie

Capră

Câine

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intravenoasă:

• **Vițel**

- Carne și organe. 5 day Po intravenskem injiciranju: meso in organi: 5 dni.

Administrare subcutanată:

• **Vițel**

- Carne și organe. 12 day Po subkutanem injiciranju: meso in organi: 12 dni.

• **Oaie**

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

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

• **Capră**

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

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

• **Câine**

• **Pisică**

Administrare intramusculară:

• **Porc**

- Carne și organe. 13 day Prašiči: Meso in organi: 13 dni.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA90

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovenian](#)

Disponibile numai în [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

4/01/2005

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

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

Numărul autorizației:

NP/V/0030/001

Data modificării statusului autorizației:

4/01/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006256>