

BAYTRIL, 5% ενέσιμο διάλυμα για μόσχους, χοίρους, πρόβατα, αίγες, σκύλους και γάτες

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BAYTRIL, 5% ενέσιμο διάλυμα για μόσχους, χοίρους, πρόβατα, αίγες, σκύλους και γάτες

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Vițel
Porc
Oaie
Capră
Câine
Pisică

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă
Administrare intramusculară
Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
5.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Vițel

- Carne și organe. 5 zi

δεν επιτρέπεται η χρήση σε ζώα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi

Administrare subcutanată:

-

Vițel

- Carne și organe. 12 zi

δεν επιτρέπεται η χρήση σε ζώα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Oaie

- Carne și organe. 4 zi

- Milk. 3 zi

-

Capră

- Carne și organe. 6 zi

- Milk. 4 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 Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Greece

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:

21/01/1990

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

455/12-01-2011/K-0051701

Data modificării statusului autorizației:

16/06/2022

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