

Baytril flavour 25 mg/ml oral suspension for cat

Neautorizat

- Enrofloxacin

Product identification

Denumirea medicamentului:

Baytril flavour 25 mg/ml oral suspension for cat

Baytril 25 mg/ml ízesített belsőleges szuszpenzió macskák részére

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Pisică

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Suspensie orală

Withdrawal period by route of administration:

Administrare orală:

- **Pisică**

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:

Surrendered

Authorised in:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

16/06/2011

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

2946/X/11 MgSzH ÁTI

Data modificării statusului autorizației:

16/07/2015

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

DE/V/0144/001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992655>