

Baytril One 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Oprávněný

- Enrofloxacin

Product identification

Názov lieku:

Baytril One 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine
Baytril One, 100mg/ml, Injekční roztok

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie
Intravenózne použitie
Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

• Pig

- Meat and offal. 12 day

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

Intravenózne použitie:

• Cattle

- Meat and offal. 7 day 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

- Milk. 72 hour 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

Subkutánne použitie:

• Cattle

- Meat and offal. 14 day

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

- Milk. 120 hour 7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01MA90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Česko

Available in:

Česko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

16/03/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/012/18-C

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/03/2018

Referenčný členský štát:

Rakúsko

Číslo postupu:

AT/V/0001/001

Dotknuté členské štáty:

Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Grécko Poľsko Portugalsko Slovensko
Slovinsko Španielsko

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015125>