

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 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Cyprus

Available in:

Cyprus

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:

9/08/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Zodpovedný orgán:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Číslo registrácie:

CY00637V

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/12/2018

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015130>