

Baytril flavour 15 mg Tabletten für Katzen und kleine Hunde

Pooblašćeno

- Enrofloxacin

Product identification

Ime zdravila:

Baytril flavour 15 mg Tabletten für Katzen und kleine Hunde

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#)
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmacevtska oblika:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Peroralna uporaba:

- **Dog (small)**
 - **Cat**
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01MA90

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Na voljo samo v [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Austria

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

9/04/1992

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Pristojni organ:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Številka dovoljenja :

8-00163

Datum spremembe statusa dovoljenja:

26/01/2017

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

Documents

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072514>