

Baytril vet. 100 mg/ml injekšjonsvæske, oppløsning

Registrováno

- Enrofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Baytril vet. 100 mg/ml injekšjonsvæske, oppløsning

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Koza

Prase

Cesta podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 5 day

- Milk. 3 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 12 day

- Milk. 4 day

-

Ovce

- Maso. 4 day

- Milk. 3 day

-

Koza

- Maso. 6 day

- Milk. 4 day

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 13 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01MA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Norsko

Dostupné v:

Norsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Norwegian](#)

Dostupné pouze v [Norwegian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco Animal Health GmbH

Datum registrace:

11/05/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Příslušný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Registrační číslo:

7740

Datum změny stavu registrace:

11/05/2002

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.