

Baytril vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Registrováno

- Enrofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Baytril vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

Koza

Skot

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní 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:

Intramuskulární podání:

•

Ovce

- Mléko. 3 day

- Maso. 4 day

•

Koza

- Mléko. 4 day

- Maso. 6 day

•

Skot

- Mléko. 3 day Efter intravenös injektion

- Mléko. 4 day Efter subkutan injektion

- Maso. 12 day Efter subkutan injektion

- Maso. 5 day Efter intravenös injektion

•

Prase

- Maso. 13 day

Intravenózní podání:

•

Ovce

- Mléko. 3 day

- Maso. 4 day

-

Koza

- Mléko. 4 day
- Maso. 6 day

-

Skot

- Mléko. 3 day Efter intravenös injektion
- Mléko. 4 day Efter subkutan injektion
- Maso. 5 day Efter intravenös injektion
- Maso. 12 day Efter subkutan injektion

-

Prase

- Maso. 13 day

Subkutánní podání:

-

Ovce

- Mléko. 3 day
- Maso. 4 day

-

Koza

- Mléko. 4 day
- Maso. 6 day

-

Skot

- Mléko. 4 day Efter subkutan injektion
- Mléko. 3 day Efter intravenös injektion

- Maso. 12 day Efter subkutan injektion

- Maso. 5 day Efter intravenös injektion

•

Prase

- Maso. 13 day

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

QJ01MA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Švédsko

Dostupné v:

Švédsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

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:

27/10/1989

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Příslušný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Registrační číslo:

11019

Datum změny stavu registrace:

27/10/1989

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.