

Baytril vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Autoriseret

- Enrofloxacin

Product identification

Lægemidlets navn:

Baytril vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Aktiv substans:

Kun tilgjengelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Får

Ged

Svin

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgjengelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intravenøs anvendelse:****• Kvæg**

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 3 day

Subkutan anvendelse:**• Kvæg**

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 4 day

• Får

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 3 day

• Ged

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 4 day

Intramuskulær anvendelse:**• Svin**

- Meat and offal. 13 day
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MA90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Norway

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

11/05/1992

Produktionssteder for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Norwegian Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

7740

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/05/2002

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

Documents

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041097>