

Baytril Direct 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autoriseret

- Enrofloxacin

Product identification

Lægemidlets navn:

Baytril Direct 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Baytril Direct 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Svin

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær anvendelse:****• Svin**

- Meat and offal. 12 day

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

Intravenøs anvendelse:**• Kvæg**

- 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

Subkutan anvendelse:**• Kvæg**

- 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.

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](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

17/10/2012

Produktionssteder for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-01123

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/10/2012

Referencemedlemsstat:

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

Procedurenummer:

AT/V/0007/002

Berørte medlemsstater:

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

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

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

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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

at-puar-atv0007002-mr-baeytril-en.pdf

at-puar-atv0007002-mr-baeytril-de.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015156>