

Baytril vet. 100 mg/ml Stungulyf, lausn Handa nautgripum, sauðfé, geitum og svínum.

Autoriseret

- Enrofloxacin

Product identification

Lægemidlets navn:

Baytril vet. 100 mg/ml Stungulyf, lausn Handa nautgripum, sauðfé, geitum og svínum.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Får

Ged

Svin

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Intramuskulær 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:

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](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Iceland

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Icelandic](#)

Kun tilgængelig på [Icelandic](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

13/10/2008

Produktionssteder for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Icelandic Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

IS/2/08/006/02

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/01/2022

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045210>