

Baytril vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autoriseret

- Enrofloxacin

Product identification

Lægemidlets navn:

Baytril vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Får
Ged
Kvæg
Svin

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:****• Får**

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

• Ged

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

• Kvæg

- Milk. 3 day Efter intravenøs injektion
- Milk. 4 day Efter subkutan injektion
- Meat and offal. 12 day Efter subkutan injektion
- Meat and offal. 5 day Efter intravenøs injektion

• Svin

- Meat and offal. 13 day

Intravenøs anvendelse:**• Får**

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

• Ged

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

• Kvæg

- Milk. 3 day Efter intravenøs injektion
- Milk. 4 day Efter subkutan injektion

- Meat and offal. 5 day Efter intravenös injektion
- Meat and offal. 12 day Efter subkutan injektion

- **Svin**

- Meat and offal. 13 day

Subkutan anvendelse:

- **Får**

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

- **Ged**

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

- **Kvæg**

- Milk. 4 day Efter subkutan injektion
- Milk. 3 day Efter intravenös injektion
- Meat and offal. 12 day Efter subkutan injektion
- Meat and offal. 5 day Efter intravenös injektion

- **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:

Sweden

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

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:

27/10/1989

Produktionssteder for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Swedish Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

11019

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/10/1989

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/600000053420>