

BAYTRIL 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

BAYTRIL 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund
Kat
Kanin
Gnavere
Pattegris
Prydfugl
Krybdyr

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse
Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Kanin

- Meat and offal. 6 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Pattegris

- Meat and offal. 13 dag

-

Prydfugl

- Meat and offal. no withdrawal period

Carne: No utilizar en aves destinadas al consumo humano

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MA90

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Spain

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco Animal Health GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

16/10/1991

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

12 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/10/1991

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

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.