

# Baytril 25 mg/ml solution for injection

Autoriseret

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Baytril 25 mg/ml solution for injection

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Krybdyr  
Prydfugl  
Svin  
Hund  
Kat  
Kanin  
Chinchilla  
Ørkenrotte  
Marsvin  
Hamster  
Mus  
Rotte

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramuskulær anvendelse:

- **Svin**  
- Meat and offal. 13 dag

#### Subkutan anvendelse:

- **Kanin**  
- Meat and offal. 6 dag

---

### 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](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Tilgængelig i:

Ireland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Elanco GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

1/10/1988

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

VPA22020/044/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

1/10/1988

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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