

# Baytril 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autoriseret

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Baytril 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Svin  
Kvæg  
Ged  
Får

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse  
Intravenøs anvendelse  
Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 13 dag 2,5 bis 5 mg/kg KGW/Tag

**Intravenøs anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 5 dag 5 mg/kg KGW/Tag

- Milk. 72 hour 5 mg/kg KGW/Tag

**Subkutan anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 12 dag 5 mg/kg KGW/Tag

- Milk. 96 hour 5 mg/kg KGW/Tag

•

**Ged**

- Meat and offal. 6 dag 5 mg/kg KGW/Tag

- Milk. 96 hour 5 mg/kg KGW/Tag

•

**Får**

- Meat and offal. 4 dag 5 mg/kg KGW/Tag

- Milk. 72 hour  
5 mg/kg KGW/Tag

---

**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](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

---

## 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:**

3/05/1988

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

8-00059

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

3/05/1988

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

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.

Etikettering

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