

Baytril 2,5%, 25 mg/mL, otopina  
za injekciju za pse, mačke,  
prasad, kuniće, glodavce,  
gmazove i ukrasne ptice

Ikke  
autoriseret

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Baytril 2,5%, 25 mg/mL, otopina za injekciju za pse, mačke, prasad, kuniće, glodavce, gmazove i ukrasne ptice

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hund

Kat

Kanin

Gnavere

Pattegris

Krybdyr

Prydfugl

### 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

---

### **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:**

Afstået

---

### **Autoriseret i:**

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

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

---

## 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 Animal Health GmbH

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

6/04/2016

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

UP/I-322-05/13-01/536

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

12/02/2021

---

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.