

Baytril Vet. 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Autoriseret

- Enrofloxacin

Product identification

Lægemidlets navn:

Baytril Vet. 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Baytril Vet. injektionsvæske, opløsning 100 mg/ml

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Får

Svin

Kvæg

Ged

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
- Svin
- Kvæg
- Ged

Intravenøs anvendelse:

- Får
- Svin
- Kvæg
 - Milk. 3 day
 - Milk. 3 day
 - Meat and offal. 5 day
 - Meat and offal. 5 day

- Ged

Subkutan anvendelse:

- Kvæg
 - Meat and offal. 12 day
 - Meat and offal. 12 day
 - Milk. 4 day
 - Milk. 4 day

- Ged
- Får
- Svin

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:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

50 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

100 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

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:

27/12/1991

Produktionssteder for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Danish Health And Medicines Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

13480

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/12/1991

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092283>