

Baytril 50 mg/ml Solution injectable

Autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Baytril 50 mg/ml Solution injectable

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin
Kalv
Får
Ged
Hund
Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Intravenøs anvendelse
Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 13 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kalv

- Meat and offal. 5 dag

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Subkutan anvendelse:

-

Får

- Milk. 3 dag

- Meat and offal. 4 dag

-

Ged

- Milk. 4 dag

- Meat and offal. 6 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 12 dag
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

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:

Luxembourg

Pakningsbeskrivelse:

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 Animal Health GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

26/11/1991

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health And Social Security

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/442/99/08/0329

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

26/11/1991

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet