

Baytril 50 mg/ml raztopina za injiciranje

Autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Baytril 50 mg/ml raztopina za injiciranje

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv
Får
Ged
Hund
Kat
Svin

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse
Subkutan anvendelse
Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Kalv

- Meat and offal. 5 dag Po intravenskem injiciranju: meso in organi: 5 dni.

Subkutan anvendelse:

-

Kalv

- Meat and offal. 12 dag Po subkutanem injiciranju: meso in organi: 12 dni.

-

Får

- Meat and offal. 4 dag Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

- Milk. 3 dag Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

-

Ged

- Meat and offal. 6 dag Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

- Milk. 4 dag Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

-

Hund

-

Kat

Intramuskulær anvendelse:

•

Svin

- Meat and offal. 13 dag Prašiči: Meso in organi: 13 dni.

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 [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Dato for markedsføringstilladelse:

4/01/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markedsføringstilladelsesnummer:

NP/V/0030/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/01/2005

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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.