

Baytril 100 mg/ml solution for injection

Autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Baytril 100 mg/ml solution for injection
Baytril 100 mg/ml oldatos injekció A.U.V.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får
Kvæg
Ged
Svin

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse
Intravenøs anvendelse
Subkutan anvendelse
Subkutan anvendelse
Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Får

- Meat and offal. 4 dag
- Milk. 3 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 5 dag
- Milk. 3 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 12 dag
- Milk. 4 dag

Subkutan anvendelse:

-

Ged

- Meat and offal. 6 dag
- Milk. 4 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- 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:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Hungary

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco Animal Health GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

20/02/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

2545/X/09 MgSzH ÁTI

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

20/02/1992

Referencemedlemsstat:

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

Procedurenummer:

HU/V/0126/001

Berørte medlemsstater:

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

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet