

Baytril vet 50 mg/ml injektioneste, liuos

Autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Baytril vet 50 mg/ml injektioneste, liuos

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Hund

Kalv

Får

Ged

Svin

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Kat

-

Hund

-

Kalv

- Meat and offal. 12 dag

Ei saa käyttää eläimille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi

-

Får

- Meat and offal. 4 dag

- Milk. 3 dag

-

Ged

- Meat and offal. 6 dag

- Milk. 4 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 13 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kalv

- Meat and offal. 5 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:

Finland

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

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:

24/03/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Finnish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

10695

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/03/1992

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.