

Baytril Direct 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Myönnetty

- Enrofloxacin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Baytril Direct 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine
BAYTRIL INJECT

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika
Nauta

Antoreitti:

Lihakseen
Laskimoon
Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Sika

- Meat and offal. 12 day

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

Laskimoon:

-

Nauta

- Meat and offal. 7 day 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

- Milk. 72 hour 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

Ihon alle:

-

Nauta

- Meat and offal. 14 day

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

- Milk. 120 hour 7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01MA90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Italy

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Elanco Italia S.p.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

31/10/2011

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntilupanumero:

104321

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

31/10/2011

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinnumero:

AT/V/0007/002

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.