

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Myönnetty

- Enrofloxacin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Vuohi (kuttu)

Sika

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:

•

Nauta

- Milk. 3 day
- Milk. 4 day
- Meat and offal. 12 day
- Meat and offal. 5 day

•

Lammas

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

•

Vuohi (kuttu)

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

•

Sika

- Meat and offal. 13 day

Laskimoon:

•

Nauta

- Milk. 3 day
- Milk. 4 day
- Meat and offal. 12 day
- Meat and offal. 5 day

-

Lammas

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

-

Vuohi (kuttu)

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

-

Sika

- Meat and offal. 13 day

Ihon alle:

-

Nauta

- Milk. 3 day
- Milk. 4 day
- Meat and offal. 12 day
- Meat and offal. 5 day

-

Lammas

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

-

Vuohi (kuttu)

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

-

Sika

- Meat and offal. 13 day
-

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:

Netherlands

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Elanco Animal Health GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

22/07/2004

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 3489

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

29/05/2020

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.