

Baytril vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Viðurkennt

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Baytril vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 5 dagar
- Mjólk. 3 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 12 dagar
- Mjólk. 4 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 3 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 6 dagar
- Mjólk. 4 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Noregur

Fáanlegt í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Norwegian

Aðeins fáanlegt í Norwegian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í English French Italian Latvian Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Elanco Animal Health GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

11/05/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

7740

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/05/2002

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.