

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Heimilað

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit (huðna)

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar
- Mjólk. 4 dagar
- Kjöt og innmatur. 12 dagar
- Kjöt og innmatur. 5 dagar

•

Sauðkind

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

•

Geit (huðna)

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

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

Til notkunar í bláæð:

•

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar
- Mjólk. 4 dagar
- Kjöt og innmatur. 12 dagar
- Kjöt og innmatur. 5 dagar

-

Sauðkind

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

-

Geit (huðna)

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar
- Mjólk. 4 dagar
- Kjöt og innmatur. 12 dagar
- Kjöt og innmatur. 5 dagar

-

Sauðkind

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

-

Geit (huðna)

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

-

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:

Holland

Fáanlegt í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco Animal Health GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

22/07/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 3489

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/05/2020

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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