

Baytril 50 mg/mL, otopina za injekciju, za telad, ovce, koze, svinje, pse i mačke

Viðurkennt

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Baytril 50 mg/mL, otopina za injekciju, za telad, ovce, koze, svinje, pse i mačke

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Sauðkind

Geit

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í English
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

- Mjólk. 3 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

- Mjólk. 4 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

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

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Fáanlegt í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Croatian](#)

Aðeins fáanlegt í [Croatian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco Animal Health GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

13/03/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/13-01/539

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/08/2020

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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