

Baytril 25 mg/ml soluzione iniettabile

Viðurkennt

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Baytril 25 mg/ml soluzione iniettabile

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur
Köttur
Nagdýr
Skriðdýr
Skrautfugl
Kanína
Svín (grís)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Hundur

-

Köttur

-

Nagdýr

-

Skriðdýr

-

Skrautfugl

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Hundur

-

Köttur

-

Nagdýr

-

Skriðdýr

-

Skrautfugl

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

•

Svín (grís)

- 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:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Italian](#)

Aðeins fáanlegt í [Italian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Elanco Italia S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/10/1989

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/10/2009

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 (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100235>