

BAYTRIL 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorisert

- Enrofloxacin

Product identification

Legemidlets navn:

BAYTRIL 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

sau
geit
gris
hund
katt
kalv

Administrering:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

• **sau**

- Slakt. 4 dag

- Melk. 3 dag

• **geit**

- Slakt. 6 dag

- Melk. 4 dag

• **gris**

- Slakt. 13 dag

• **hund**

• **katt**

• **kalv**

- Slakt. no withdrawal period Carne: SC 12 dias; IV 5 días

- Melk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

Intravenøs bruk:

• **sau**

- Slakt. 4 dag

- Melk. 3 dag

• **geit**

- Slakt. 6 dag

- Melk. 4 dag

• **gris**

- Slakt. 13 dag

• **hund**

• **katt**

- **kalv**

- Slakt. no withdrawal period Carne: SC 12 días; IV 5 días
- Melk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

Subkutan bruk:

- **sau**

- Slakt. 4 dag
- Melk. 3 dag

- **geit**

- Slakt. 6 dag
- Melk. 4 dag

- **gris**

- Slakt. 13 dag

- **hund**

- **katt**

- **kalv**

- Slakt. no withdrawal period Carne: SC 12 días; IV 5 días
- Melk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

ES

Available in:

ES

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Spanish](#)

Tilgjengelig bare i [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

16/10/1991

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

13 ESP

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

16/10/1991

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054634>