

Baytril 50 mg/ml Solution for Injection

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Baytril 50 mg/ml Solution for Injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris
storfe
hund
geit
sau
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 13 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 5 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 12 dag

-

hund

-

geit

- Slakt. 6 dag

- Melk. 4 dag

-

sau

- Slakt. 4 dag

- Melk. 3 dag

-

katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/10/1988

Tilvirker for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA22020/061/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/10/1988

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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