

# Baytril 100 mg/ml raztopina za injiciranje

Autorisert

- Enrofloxacin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Baytril 100 mg/ml raztopina za injiciranje

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

sau

geit

gris

---

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Subkutan bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 5 dag

Govedo: Po intravenskem injiciranju: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

- Melk. 3 dag

Govedo: Po intravenskem injiciranju: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

•

**sau**

- Slakt. 4 dag Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

- Melk. 3 dag Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

•

**geit**

- Slakt. 6 dag Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

- Melk. 4 dag Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

**Intravenøs bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 5 dag Po intravenskem injiciranju: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

- Melk. 3 dag Po intravenskem injiciranju: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

**Intramuskulær bruk:**

•

**gris**

- Slakt. 13 dag Prašiči: Meso in organi: 13 dni.

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater****(ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

SI

---

**Tilgjengelig i:**

SI

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

4/01/2005

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Godkjenningsnummer:**

NP/V/0030/002

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

4/01/2005

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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