

BAYTRIL 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Auktoriserad

- Enrofloxacin

Product identification

Läkemedlets namn:

BAYTRIL 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Får

Get

Hund

Katt

Nöt (kalv)

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

-

Får

- Meat and offal. 4 dygn

-

Get

- Meat and offal. 6 dygn

-

Hund

-

Katt

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días; Vía IV 5 días

-

Får

- Milk. 3 dygn

-

Get

- Milk. 4 dygn

-

Nöt (kalv)

- Milk. no withdrawal period

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

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 13 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. no withdrawal period

Carne: Vía SC 12 días; Vía IV 5 días

-

Nöt (kalv)

- Milk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA90

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Spanien

Available in:

Spanien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på Spanish

Finns tillgänglig endast på Spanish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

16/10/1991

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

13 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/10/1991

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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