

Baytril Vet. injektionsväske, oplösning 50 mg/ml

Auktoriserad

- Enrofloxacin

Product identification

Läkemedlets namn:

Baytril Vet. 50 mg/ml injektionsväske, oplösning
Baytril Vet. injektionsväske, oplösning 50 mg/ml

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Får
Nöt
Svin
Katt
Get
Hund

Administreringsväg:

Intramuskulär användning
Intravenös användning
Subkutan 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:

Intramuskulär användning:

- **Får**
- **Nöt**
- **Svin**
- **Katt**
- **Get**
- **Hund**

Intravenös användning:

- **Får**
- **Nöt**

- Meat and offal. 5 dygn

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

- Meat and offal. 5 dygn

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

- **Svin**
- **Katt**
- **Get**
- **Hund**

Subkutan användning:

- **Får**
- **Nöt**

- Meat and offal. 12 dygn

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

- Meat and offal. 12 dygn

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

- **Svin**
- **Katt**

- **Get**
- **Hund**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA90

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Danmark

Available in:

Danmark

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Danish](#)

Finns tillgänglig endast på [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

27/12/1991

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Ansvarig myndighet:

Danish Health And Medicines Authority

Godkännandenummer:

13479

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/12/1991

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

Documents

Produktresumé

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/600000092284>