

Baytril 100 mg/ml raztopina za injiciranje

Godkänd

- Enrofloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Baytril 100 mg/ml raztopina za injiciranje

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Get

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 5 dygn

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

- Milk. 3 dygn

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

•

Får

- Meat and offal. 4 dygn Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

- Milk. 3 dygn Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

•

Get

- Meat and offal. 6 dygn Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

- Milk. 4 dygn Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

Intravenös användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 5 dygn

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

- Milk. 3 dygn Po intravenskem injiciranju: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 13 dygn Prašiči: Meso in organi: 13 dni.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovenien

Tillgänglig i:

Slovenien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Elanco Animal Health GmbH

Godkännandedatum:

4/01/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsatser:

Ansvarig myndighet:

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

Godkännandenummer:

NP/V/0030/002

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/01/2005

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

Dokumenter

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.