

# Baytril vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Baytril vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind  
Schaf  
Ziege  
Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung  
subkutane Anwendung  
intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intravenöse Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Milch. 3 Tag

**subkutane Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 4 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 3 Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 4 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01MA90

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Norwegen

---

**Verfügbar in:**

Norwegen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in Norwegian

Verfügbar nur in Norwegian

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

11/05/1992

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

7740

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/05/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.