

Baytril One 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Baytril One 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

BAYTRIL One 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 7 Tag 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

- Milch. 72 Stunde 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

- Milch. 120 Stunde

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

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

QJ01MA90

Abgaberegelerung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

20/12/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/058/MR/17-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/12/2017

Referenzmitgliedstaat:

Österreich

Verfahrensnummer:

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Griechenland Polen
Portugal Slowakei Slowenien Spanien

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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