

Baytril Direct 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorisiert

- Enrofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Baytril Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Baytril Direct 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

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

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Available in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in English

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in English Italian Latvian Norwegian

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

23/11/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA22020/053/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/11/2012

Referenzmitgliedstaat:

Österreich

Verfahrensnummer:

AT/V/0007/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Deutschland Irland Italien

Verfügbar nur in Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic
Norwegian

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