

Baytril vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorisiert

- Enrofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Baytril vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Schaf

Ziege

Rind

Schwein

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:

• Schaf

- Milk. 3 day
- Fleisch und Innereien. 4 day

• Ziege

- Milk. 4 day
- Fleisch und Innereien. 6 day

• Rind

- Milk. 3 day Efter intravenös injektion
- Milk. 4 day Efter subkutan injektion
- Fleisch und Innereien. 12 day Efter subkutan injektion
- Fleisch und Innereien. 5 day Efter intravenös injektion

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 day

intravenöse Anwendung:

• Schaf

- Milk. 3 day
- Fleisch und Innereien. 4 day

• Ziege

- Milk. 4 day
- Fleisch und Innereien. 6 day

• Rind

- Milk. 3 day Efter intravenös injektion
- Milk. 4 day Efter subkutan injektion

- Fleisch und Innereien. 5 day Efter intravenös injektion
- Fleisch und Innereien. 12 day Efter subkutan injektion

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 day

subkutane Anwendung:

- **Schaf**

- Milk. 3 day
- Fleisch und Innereien. 4 day

- **Ziege**

- Milk. 4 day
- Fleisch und Innereien. 6 day

- **Rind**

- Milk. 4 day Efter subkutan injektion
- Milk. 3 day Efter intravenös injektion
- Fleisch und Innereien. 12 day Efter subkutan injektion
- Fleisch und Innereien. 5 day Efter intravenös injektion

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 day

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

QJ01MA90

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Schweden

Available in:

Schweden

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Swedish](#)

Verfügbar nur in [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

27/10/1989

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

11019

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/10/1989

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053420>