

BAYTRIL 50 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BAYTRIL 50 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Ziege

Hund

Katze

Saugkalb

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Carne: Vía SC 12 días; Vía IV 5 días

-

Schaf

- Milch. 3 Tag

-

Ziege

- Milch. 4 Tag

-

Saugkalb

- Milch. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

intramuskuläre Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

intravenöse Anwendung:

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Carne: Vía SC 12 dias; Vía IV 5 días

•

Saugkalb

- Milch. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

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

QJ01MA90

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Verfügbar in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

16/10/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

13 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/10/1991

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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