

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege, weiblich

Schwein

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:

•

Rind

- Milch. 3 Tag
- Milch. 4 Tag
- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Fleisch und Innereien. 5 Tag

•

Schaf

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

•

Ziege, weiblich

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

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Milch. 3 Tag
- Milch. 4 Tag
- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Fleisch und Innereien. 5 Tag

-

Schaf

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

-

Ziege, weiblich

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. 3 Tag
- Milch. 4 Tag
- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Fleisch und Innereien. 5 Tag

-

Schaf

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

-

Ziege, weiblich

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag
-

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

QJ01MA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [niederländisch](#)

Verfügbar nur in [niederländisch](#)

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:

22/07/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 3489

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/05/2020

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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