

Baytril 50 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Baytril 50 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein
Saugkalb
Hund
Ziege
Schaf
Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injectiōnslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag 2,5 bis 5 mg/kg KGW/Tag

intravenöse Anwendung:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 5 Tag 5 mg/kg KGW/Tag

subkutane Anwendung:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 12 Tag 5 mg/kg KGW/Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 6 Tag 5 mg/kg KGW/Tag

- Milch. 96 Stunde 5 mg/kg KGW/Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 4 Tag 5 mg/kg KGW/Tag
- Milch. 72 Stunde 5 mg/kg KGW/Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QJ01MA90

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

100 ml Durchstechflasche aus Braunglas Typ I Ph.Eur. mit Chlorobutyl-Polytetrafluorethylen (PTFE)-Stopfen und Aluminium-Bördelkappe (Durchstechöffnung mit Kunststoff-Verschluss).

12x 100 ml Durchstechflaschen aus Braunglas Typ I Ph.Eur. mit Chlorobutyl-Polytetrafluorethylen (PTFE)-Stopfen und Aluminium-Bördelkappe (Durchstechöffnung mit Kunststoff-Verschluss).

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:

3/05/1988

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00058

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/05/1988

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung