

# Baytril 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Baytril 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schwein

Rind

Ziege

Schaf

---

**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:**

•

**Schwein**

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

**intravenöse Anwendung:**

•

**Rind**

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

- Milch. 72 Stunde 5 mg/kg KGW/Tag

**subkutane Anwendung:**

•

**Rind**

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

- Milch. 96 Stunde 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 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:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

100 ml Durchstechflasche aus Braunglas Typ I Ph.Eur. mit

Chlorbutylnaturkautschukstopfen und Aluminiumbördelkappe

12 x 100 ml Durchstechflaschen aus Braunglas Typ I Ph.Eur. mit

Chlorbutylnaturkautschukstopfen und Aluminiumbördelkappe

50 ml Durchstechflasche aus Braunglas Typ I Ph.Eur. mit

Chlorbutylnaturkautschukstopfen und Aluminiumbördelkappe

---

## 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:**

8-00059

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/05/1988

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung