

# Baytril Vet. injektionsvæske, opløsning 50 mg/ml

Zugelassen

- Enrofloxacin
- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Baytril Vet. injektionsvæske, opløsning 50 mg/ml

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Schaf

Rind

Schwein

Katze

Ziege

Hund

---

### **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)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

---

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

QJ01MA90

---

### **Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Dänemark

---

**Verfügbar in:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

---

## 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:**

27/12/1991

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

13479

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/12/1991

---

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