

Baytril 50 mg/ml Solution injectable

Autorisiert

- Enrofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Baytril 50 mg/ml Solution injectable

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein
Saugkalb
Schaf
Ziege
Hund
Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 day

intravenöse Anwendung:

• **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 5 day

- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

subkutane Anwendung:

• **Schaf**

- Milch. 3 day

- Fleisch und Innereien. 4 day

• **Ziege**

- Milch. 4 day

- Fleisch und Innereien. 6 day

• **Hund**

• **Katze**

• **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 12 day

- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

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

QJ01MA90

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Luxemburg

Available in:

Luxemburg

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in English

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in English Italian

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

26/11/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Zulassungsnummer:

V/442/99/08/0329

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/11/1991

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

Source URL: [*https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107103*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107103)