

BAYTRIL 2,5% W/V ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BAYTRIL 2,5% W/V ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Ferkel

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Ziervogel

Hund

Katze

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Nager

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

-

Reptile

- Not applicable. no withdrawal period

-

Ziervogel

- Not applicable. no withdrawal period

Μη χρησιμοποιείτε σε πτηνά που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

subkutane Anwendung:

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Katze

- Not applicable. no withdrawal period

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Nager

- Not applicable. no withdrawal period

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:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

16/11/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

1241/10-01-2011/K-0051709

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/06/2022

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