

# Baytril 50 mg/ml raztopina za injiciranje

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Baytril 50 mg/ml raztopina za injiciranje

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Saugkalb  
Schaf  
Ziege  
Hund  
Katze  
Schwein

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung  
subkutane Anwendung  
intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Injektionslösung

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intravenöse Anwendung:

- 

##### Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Po intravenskem injiciranju: meso in organi: 5 dni.

#### subkutane Anwendung:

- 

##### Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Po subkutanem injiciranju: meso in organi: 12 dni.

- 

##### Schaf

- Fleisch und Innereien. 4 Tag Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

- Milch. 3 Tag Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

- 

##### Ziege

- Fleisch und Innereien. 6 Tag Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

- Milch. 4 Tag Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

#### intramuskuläre Anwendung:

- 

## **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag      Prašiči: Meso in organi: 13 dni.

---

### **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:**

Slowenien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

---

## **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:**

4/01/2005

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Zulassungsnummer:**

NP/V/0030/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/01/2005

---

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.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.