

# Baytril One 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Baytril One 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Baytril One 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Schwein

Rind

### 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. 12 Tag

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

- Milch. 72 Stunde 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

- Milch. 120 Stunde

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

---

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

QJ01MA90

---

**Abgaberegelerung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Zypern

---

**Verfügbar in:**

Zypern

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

9/08/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Zulassungsnummer:**

CY00637V

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/12/2018

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Österreich

---

**Verfahrensnummer:**

AT/V/0001/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Griechenland Polen  
Portugal Slowakei Slowenien Spanien

---

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

## Dokumente

Combined File of all Documents

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