

Baytril 100 mg/ml solution for injection

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Baytril 100 mg/ml solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schaf

Rind

Ziege

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 3 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Milch. 3 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 4 Tag

subkutane Anwendung:

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 4 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

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

QJ01MA90

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Verfügbar in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

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 litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

20/02/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

2545/X/09 MgSzH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/02/1992

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0126/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.