

Baytril One 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Baytril One 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

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:

20/09/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

17738/04-10-2018/K-0226301

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/10/2018

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

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

at-puar-atv0001001-mr-baeytril-en.pdf