

File downloaded on 2026-05-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000085757>

Baytril 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Engedélyezett

- Enrofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Baytril 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

sertés

kecske

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 3 day

Subcutan alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Milk. 4 day

- Meat and offal. 12 day

•

kecske

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 4 day

•

juh

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 3 day

Intramuscularis alkalmazás:

•

sertés

- Meat and offal. 13 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01MA90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Belgium

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco Animal Health GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/01/2009

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

BE-V330951

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

26/11/2020

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.