

Baytril Direct 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorizzato

- Enrofloxacin

Product identification

Denominazione del medicinale:

Baytril Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Baytril Direct 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:**

-

Suino

- carni e frattaglie. 12 giorno

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

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 7 giorno 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

- latte. 72 ora 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 14 giorno

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

- latte. 120 ora 7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Iniektion in Abstand von 48 Std.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Irlanda

Available in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

23/11/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA22020/053/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/11/2012

Stato membro di riferimento:

Austria

Numero di procedura:

AT/V/0007/002

Stati membri interessati:

Germania Irlanda Italia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015160>