

Baytril 100 mg/ml raztopina za dajanje v vodo za pitje za piščance, purane in kunce

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Baytril 100 mg/ml raztopina za dajanje v vodo za pitje za piščance, purane in kunce

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Kalkoen

Konijn

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor drank

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Kip

- Meat and offal. 7 day

Ne uporabite pri kokoših nesnicah, katerih jajca so namenjena prehrani ljudi. Ne uporabite pri vzrejnih živalih 14 dni pred pričakovano nesnostjo.

-

Kalkoen

- Meat and offal. 13 day

Ne uporabite pri kokoših nesnicah, katerih jajca so namenjena prehrani ljudi. Ne uporabite pri vzrejnih živalih 14 dni pred pričakovano nesnostjo.

-

Konijn

- Meat and offal. 3 day n.a.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slovenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Italiaans Letlands Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Elanco Animal Health GmbH

Handelsvergunningdatum:

4/01/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Vergunningsnummer:

NP/V/0030/003

Datum toelatingswijziging:

4/01/2005

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.