

Baytril 100 mg/ml solution for injection

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Baytril 100 mg/ml solution for injection

Baytril 100 mg/ml инъекционный раствор

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap

Rund

Geit

Varken

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 3 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 3 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 4 day

Subcutaan gebruik:

-

Geit

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 4 day

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 13 day

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:

Bulgarije

Beschikbaar in:

Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco Animal Health GmbH

Handelsvergunningsdatum:

21/03/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-2637

Datum toelatingswijziging:

21/03/2016

Rapporterende lidstaat:

Hongarije

Procedurenummer:

HU/V/0126/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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