

# BAYTRIL 10 % SOLUTION BUVABLE

Toegelaten

- Enrofloxacin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

BAYTRIL 10 % SOLUTION BUVABLE

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Kalkoen

Konijn

Kip

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Drank

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Oraal gebruik:**

- 

**Kalkoen**

- Meat and offal. 13 day
- Eggs. no withdrawal period

Non autorisé pour une utilisation chez les oiseaux producteurs d'œufs destinés à la consommation humaine. Ne pas administrer aux oiseaux pondeurs de remplacement pendant les 14 jours qui précèdent l'entrée en ponte.

- 

**Konijn**

- Meat and offal. 3 day
- Eggs. no withdrawal period

Non autorisé pour une utilisation chez les oiseaux producteurs d'œufs destinés à la consommation humaine. Ne pas administrer aux oiseaux pondeurs de remplacement pendant les 14 jours qui précèdent l'entrée en ponte.

- 

**Kip**

- Meat and offal. 7 day
- Eggs. no withdrawal period

Non autorisé pour une utilisation chez les oiseaux producteurs d'œufs destinés à la consommation humaine. Ne pas administrer aux oiseaux pondeurs de remplacement pendant les 14 jours qui précèdent l'entrée en ponte.

---

**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:**

Frankrijk

---

**Beschikbaar in:**

Frankrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## 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 GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

31/12/1991

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Vergunningsnummer:**

FR/V/9886900 2/1991

---

**Datum toelatingswijziging:**

31/12/2011

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://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.