

Baytril Direct 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Geautoriseerd

- Enrofloxacin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Baytril Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs
Baytril Direct 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken
Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik
Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:****• Varken**

- Meat and offal. 12 day

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

Intraveneus gebruik:**• Rund**

- Meat and offal. 7 day 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

- Milk. 72 hour 5 mg/kg KGW/Tag für 2-3 Tage

Subcutaan gebruik:**• Rund**

- Meat and offal. 14 day

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

- Milk. 120 hour 7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Ierland

Available in:

Ierland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

23/11/2012

Productielocaties partijvrijgifte:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Toelatingsnummer:

VPA22020/053/001

Wijzigingsdatum status toelating:

23/11/2012

Rapporterende lidstaat:

Oostenrijk

Procedurenummer:

AT/V/0007/002

Betrokken lidstaten:

Duitsland Ierland Italië

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [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>