

# Baytril vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Toegelaten

- Enrofloxacin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Baytril vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Schaap

Geit

Rund

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan 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:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Schaap**

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

•

**Geit**

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

•

**Rund**

- Milk. 3 day      Efter intravenös injektion
- Milk. 4 day      Efter subkutan injektion
- Meat and offal. 12 day      Efter subkutan injektion
- Meat and offal. 5 day      Efter intravenös injektion

•

**Varken**

- Meat and offal. 13 day

**Intraveneus gebruik:**

•

**Schaap**

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

- 

### **Geit**

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

- 

### **Rund**

- Milk. 3 day Efter intravenös injektion
- Milk. 4 day Efter subkutan injektion
- Meat and offal. 5 day Efter intravenös injektion
- Meat and offal. 12 day Efter subkutan injektion

- 

### **Varken**

- Meat and offal. 13 day

## **Subcutaan gebruik:**

- 

### **Schaap**

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

- 

### **Geit**

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

- 

### **Rund**

- Milk. 4 day Efter subkutan injektion
- Milk. 3 day Efter intravenös injektion

- Meat and offal. 12 day Efter subkutan injektion
- Meat and offal. 5 day Efter intravenös injektion

- 

### **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:**

Zweden

---

### **Beschikbaar in:**

Zweden

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

---

## 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

---

**Handelsvergunningsdatum:**

27/10/1989

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Vergunningsnummer:**

11019

---

**Datum toelatingswijziging:**

27/10/1989

---

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

## Documenten

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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