

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
Geiten
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:

-

Rund

- Milk. 3 day
- Milk. 4 day
- Meat and offal. 12 day
- Meat and offal. 5 day

-

Schaap

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

-

Geiten

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

-

Varken

- Meat and offal. 13 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Milk. 3 day
- Milk. 4 day
- Meat and offal. 12 day
- Meat and offal. 5 day

-

Schaap

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

-

Geiten

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

-

Varken

- Meat and offal. 13 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. 3 day
- Milk. 4 day
- Meat and offal. 12 day
- Meat and offal. 5 day

-

Schaap

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

-

Geiten

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

-

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:

Nederland

Beschikbaar in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Bruine glazen (type I) flacon met chloorbutylrubber polytetrafluorethyleen (PTFE) stop en een met aluminium beklede aftrekstop en plastic aftrekdeksel. 50 ml in een kartonnen doos.

Bruine glazen (type I) flacon met chloorbutylrubber polytetrafluorethyleen (PTFE) stop en een met aluminium beklede aftrekstop en plastic aftrekdeksel. 100 ml in een kartonnen doos.

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:

22/07/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 3489

Datum toelatingswijziging:

29/05/2020

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

Documenten

Combined File of all Documents