

BAYTRIL, 50mg/ml, Injekční roztok

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BAYTRIL, 50mg/ml, Injekční roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Kat

Hond

Schaap

Geit

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Kalveren

- Meat and offal. 5 day
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Subcutaan gebruik:

-

Kat

-

Hond

-

Kalveren

- Meat and offal. 12 day
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

-

Schaap

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

-

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:

Tsjechië

Beschikbaar in:

Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco Animal Health GmbH

Handelsvergunningsdatum:

2/09/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/655/92-C/05

Datum toelatingswijziging:

2/09/1992

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.

Bijsluiters

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

Etikettering

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