

BAYTRIL 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BAYTRIL 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Hond

Geit

Schaap

Kat

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Subcutaan 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
- Meat and offal. 12 day

-

Hond

-

Geit

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

-

Schaap

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

-

Kat

-

Varken

- Meat and offal. 13 day

Intramusculair gebruik:

-

Kalveren

- Meat and offal. 5 day
- Meat and offal. 12 day

-

Hond

-

Geit

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

-

Schaap

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

-

Kat

-

Varken

- Meat and offal. 13 day

Subcutaan gebruik:

-

Kalveren

- Meat and offal. 5 day
- Meat and offal. 12 day

-

Hond

-

Geit

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

-

Schaap

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

-

Kat

-

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:

Cyprus

Beschikbaar in:

Cyprus

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

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](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco Animal Health GmbH

Handelsvergunningsdatum:

2/02/1990

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Vergunningsnummer:

12631

Datum toelatingswijziging:

27/11/2012

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

Documenten

Combined File of all Documents

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