

Baytril 100 mg/ml solution for injection

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Baytril 100 mg/ml solution for injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap

Rund

Geit

Varken

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Subcutaan gebruik

Intramusculair 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:

Subcutaan gebruik:

-

Schaap

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

Intraveneus gebruik:

-

Rund

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

Subcutaan gebruik:

-

Rund

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

Subcutaan gebruik:

-

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:

Hongarije

Beschikbaar in:

Hongarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

20/02/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Vergunningsnummer:

2545/X/09 MgSzH ÁTI

Datum toelatingswijziging:

20/02/1992

Rapporterende lidstaat:

Hongarije

Procedurenummer:

HU/V/0126/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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