

# Baytril Max oldatos injekció szarvasmarháknek és sertéseknek A.U.V.

Pooblašćeno

- Enrofloxacin

## Product identification

### Ime zdravila:

Baytril Max oldatos injekció szarvasmarháknek és sertéseknek A.U.V.

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

---

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutvska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intravenska uporaba:****• govedo**

- Milk. 72 hour
- Meat and offal. 14 day

**Subkutana uporaba:****• govedo**

- Milk. 72 hour
- Meat and offal. 14 day

**• Pig**

- Meat and offal. 10 day
- 

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Hungary

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Hungarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

6/08/2003

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH  
European Pharma Hub Ltd.

---

**Pristojni organ:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Številka dovoljenja :**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

6/08/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075924>