

# BAYTRIL 10 % SOLUTION BUVALE

Godkänd

- Enrofloxacin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

BAYTRIL 10 % SOLUTION BUVALE

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Kalkon

Kanin

Tamhöns

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Läkemedelsform:

Oral lösning

**Karenstid per administreringsväg:****Oral användning:**

- 

**Kalkon**

- Meat and offal. 13 dygn
- Eggs. no withdrawal period

Non autorisé pour une utilisation chez les oiseaux producteurs d'œufs destinés à la consommation humaine. Ne pas administrer aux oiseaux pondeurs de remplacement pendant les 14 jours qui précèdent l'entrée en ponte.

- 

**Kanin**

- Meat and offal. 3 dygn
- Eggs. no withdrawal period

Non autorisé pour une utilisation chez les oiseaux producteurs d'œufs destinés à la consommation humaine. Ne pas administrer aux oiseaux pondeurs de remplacement pendant les 14 jours qui précèdent l'entrée en ponte.

- 

**Tamhöns**

- Meat and offal. 7 dygn
- Eggs. no withdrawal period

Non autorisé pour une utilisation chez les oiseaux producteurs d'œufs destinés à la consommation humaine. Ne pas administrer aux oiseaux pondeurs de remplacement pendant les 14 jours qui précèdent l'entrée en ponte.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01MA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Frankrike

---

**Tillgänglig i:**

Frankrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Elanco GmbH

---

**Godkännandedatum:**

31/12/1991

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkännandenummer:**

FR/V/9886900 2/1991

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

31/12/2011

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.