File downloaded on 2025-12-03

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000045210

# Baytril vet. 100 mg/ml Stungulyf, lausn Handa nautgripum, sauðfé, geitum og svínum.



Enrofloxacin

# Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

Baytril vet. 100 mg/ml Stungulyf, lausn Handa nautgripum, sauðfé, geitum og svínum.

#### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### **Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

#### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

# Informations sur le produit

## **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

# Forme pharmaceutique:

Solution injectable

# Temps d'attente par voie d'administration:

#### **Voie intraveineuse:**

•

## **Bovins**

- Viande et abats. 5 day
- Lait. 3 day

#### Voie sous-cutanée:

•

#### **Bovins**

- Viande et abats. 12 day
- Lait. 4 day

•

#### **Mouton**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 3 day

•

#### Chèvre

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 4 day

#### **Voie intramusculaire:**

•

#### Porc

# Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01MA90

#### Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

#### Statut de l'autorisation:

Valide

#### Autorisé en:

Islande

#### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en <u>Icelandic</u>

Disponible uniquement en <u>Icelandic</u>

# Informations complémentaires

# Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

# Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Portuguese

#### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco Animal Health GmbH

#### Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/10/2008

# Site(s) de libération des lots du produit fini:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

## **Autorité responsable:**

Icelandic Medicines Agency

#### Numéro de l'autorisation:

#### Date de modification du statut de l'autorisation:

17/01/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

# **Documents**

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

#### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

# Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.