

Baytril vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Baytril vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton
Chèvre
Bovins
Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Mouton

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

-

Chèvre

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

-

Bovins

- Lait. 3 day Efter intravenös injektion
- Lait. 4 day Efter subkutan injektion
- Viande et abats. 12 day Efter subkutan injektion
- Viande et abats. 5 day Efter intravenös injektion

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

Voie intraveineuse:

-

Mouton

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

-

Chèvre

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

-

Bovins

- Lait. 3 day Efter intravenös injektion
- Lait. 4 day Efter subkutan injektion
- Viande et abats. 5 day Efter intravenös injektion
- Viande et abats. 12 day Efter subkutan injektion

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

Voie sous-cutanée:

-

Mouton

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

-

Chèvre

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

-

Bovins

- Lait. 4 day Efter subkutan injektion
- Lait. 3 day Efter intravenös injektion

- Viande et abats. 12 day Efter subkutan injektion
- Viande et abats. 5 day Efter intravenös injektion

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

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

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Suède

Disponible en:

Suède

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Swedish

Disponible uniquement en Swedish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco Animal Health GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/10/1989

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

11019

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/10/1989

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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