

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Baytril 100 mg/ml oplossing voor injectie

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre (femelle adulte)

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:

-

Bovins

- Lait. 3 day
- Lait. 4 day
- Viande et abats. 12 day
- Viande et abats. 5 day

-

Mouton

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

-

Chèvre (femelle adulte)

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

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Lait. 3 day
- Lait. 4 day
- Viande et abats. 12 day
- Viande et abats. 5 day

-

Mouton

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

-

Chèvre (femelle adulte)

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

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 3 day
- Lait. 4 day
- Viande et abats. 12 day
- Viande et abats. 5 day

-

Mouton

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

-

Chèvre (femelle adulte)

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

-

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:

Pays-Bas

Disponible en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

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:

22/07/2004

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/05/2020

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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