

# 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:**

REG NL 3489

**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](http://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.