

Baytril 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Baytril 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc
Bovins
Chèvre
Mouton

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:

•

Porc

- Viande et abats. 13 day 2,5 bis 5 mg/kg KGW/Tag

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 5 day 5 mg/kg KGW/Tag

- Lait. 72 hour 5 mg/kg KGW/Tag

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 12 day 5 mg/kg KGW/Tag

- Lait. 96 hour 5 mg/kg KGW/Tag

•

Chèvre

- Viande et abats. 6 day 5 mg/kg KGW/Tag

- Lait. 96 hour 5 mg/kg KGW/Tag

•

Mouton

- Viande et abats. 4 day 5 mg/kg KGW/Tag

- Lait. 72 hour 5 mg/kg KGW/Tag

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

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Disponible en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco Animal Health GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/05/1988

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-00059

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/05/1988

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

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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