

Baytril 50 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Baytril 50 mg/ml solution for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Chèvre

Porc

Chien

Chat

Bovin (veau)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Mouton

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

-

Chèvre

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

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

Voie intraveineuse:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 5 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

Voie sous-cutanée:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 12 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

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

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Disponible en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

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:

15/04/2008

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2043

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/06/2013

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

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 du conditionnement et étiquetage

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