

# Baytril Vet. injektionsvæske, opløsning 50 mg/ml

Autorisé

- Enrofloxacin
- Enrofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Baytril Vet. injektionsvæske, opløsning 50 mg/ml

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Mouton

Bovins

Porc

Chat

Chèvre

Chien

### 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)

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

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 5 day

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

- Viande et abats. 5 day

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 12 day

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

- Viande et abats. 12 day

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

---

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

QJ01MA90

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Danemark

---

**Disponible en:**

Danemark

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

---

## 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:**

27/12/1991

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

13479

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/12/1991

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.