

Baytril 100 mg/ml raztopina za injiciranje

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Baytril 100 mg/ml raztopina za injiciranje

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

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 sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 5 day

Govedo: Po intravenskem injiciranju: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

- Lait. 3 day

Govedo: Po intravenskem injiciranju: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

•

Mouton

- Viande et abats. 4 day Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

- Lait. 3 day Ovce: Meso in organi: 4 dni. Mleko: 3 dni.

•

Chèvre

- Viande et abats. 6 day Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

- Lait. 4 day Koze: Meso in organi: 6 dni. Mleko: 4 dni.

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 5 day

Po intravenskem injiciranju: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

- Lait. 3 day Po intravenskem injiciranju: Meso in organi: 5 dni. Mleko: 3 dni.

Voie intramusculaire:

•

Porc

- Viande et abats. 13 day Prašiči: Meso in organi: 13 dni.

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

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovénie

Disponible en:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

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:

4/01/2005

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

NP/V/0030/002

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/01/2005

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

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.