

Baytril 25 mg/ml soluzione iniettabile

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Baytril 25 mg/ml soluzione iniettabile

Substance active:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Disponibile unicamente en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Reptile

Oiseaux de volière

Lapin

Porc (porcelet)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Chien

-

Chat

-

Rodents

-

Reptile

-

Oiseaux de volière

-

Lapin

- Viande et abats. 6 day

-

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 13 day

Voie sous-cutanée:

-

Chien

-

Chat

-

Rodents

-

Reptile

-

Oiseaux de volière

-

Lapin

- Viande et abats. 6 day

-

Porc (porcelet)

- 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:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Italian

Disponible uniquement en Italian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco Italia S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/10/1989

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/10/2009

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100235>