

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Baytril flavour 15 mg comprimés pour chiens et chats

Baytril flavour 50 mg comprimés pour chiens

Baytril flavour 150 mg comprimés pour chiens

2. Composition

Substance active :

	Enrofloxacin
15 mg comprimés	15 mg
50 mg comprimés	50 mg
150 mg comprimés	150 mg

3. Espèces cibles

Chiens et chats.



4. Indications d'utilisation

Traitement des infections des plaies, des infections du tractus urogénital, des voies respiratoires, de l'appareil digestif et de la peau causées par des micro-organismes sensibles à l'enrofloxacin.

5. Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à d'autres fluoroquinolones ou à l'un des excipients. Ne pas utiliser chez les animaux atteints d'épilepsie ou présentant des crises d'épilepsie car l'enrofloxacin peut induire une stimulation du SNC.

Ne pas utiliser chez les jeunes chiens pendant la période de croissance, c.-à-d. s'ils sont âgés de moins de 8 mois pour les races de petite taille, s'ils sont âgés de moins de 12 mois pour les races de grande taille et s'ils sont âgés de moins de 18 mois pour les races de très grande taille.

Le traitement de chats jusqu'à l'âge de 8 semaines est contre-indiqué.

6. Mises en garde particulières

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles:

Au cours de l'utilisation de ce produit, tenir compte des directives officielles et nationales relatives aux médicaments antimicrobiens.

Lorsque le médicament vétérinaire n'est pas utilisé selon les indications du notice, le nombre de bactéries résistantes à l'enrofloxacin peut augmenter et l'efficacité du traitement par d'autres fluoroquinolones peut diminuer en raison de la possibilité de résistance croisée.

La posologie devra être adaptée chez des animaux souffrant d'une insuffisance rénale.

L'enrofloxacin devrait être réservée au traitement de troubles cliniques ayant mal répondu à d'autres classes d'antibiotiques. Autant que possible, l'enrofloxacin ne devra être utilisée que sur les résultats de tests de sensibilité.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux:

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à enrofloxacin ou aux fluoroquinolones devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Éviter tout contact avec la peau et les yeux. Se laver les mains après l'utilisation.

Ne pas manger, boire ni fumer pendant l'utilisation du médicament vétérinaire.

En cas d'ingestion accidentelle, en particulier chez les enfants, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Gestation et lactation:

Les études de laboratoire sur le rat et le lapin, ainsi qu'une seule étude réalisée chez le chien, indiquent que l'utilisation d'enrofloxacin est sûre pour la descendance, lorsqu'on traite des femelles gravides et allaitantes. La sécurité n'a pas été évaluée chez les chattes gravides et allaitantes. L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire responsable.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions:

Ne pas utiliser simultanément l'enrofloxacin et les substances antimicrobiennes contrecarrant l'effet des quinolones (par exemple macrolides, tétracyclines ou phénicols). Ne pas utiliser simultanément avec la théophylline car l'élimination de la théophylline pourrait être retardée. Afin d'éviter la survenue d'effets indésirables, la prudence est de rigueur en cas d'utilisation concomitante de flunixin et d'enrofloxacin chez le chien.

L'administration orale concomitante de substances contenant de l'hydroxyde de calcium, d'aluminium ou de magnésium (p. ex. antiacides), ou de complexes multivitaminés contenant du fer et du zinc, peut interférer avec l'absorption intestinale des fluoroquinolones. L'enrofloxacin ne peut donc pas être simultanément utilisée avec ces produits.

L'utilisation combinée de fluoroquinolones avec la digoxine doit également être évitée en raison du risque d'augmentation de la biodisponibilité orale de la digoxine.

L'absorption gastro-intestinale de l'enrofloxacin pourrait diminuer en présence de cations di- ou trivalents ou lors de l'utilisation d'antiacides, de charbon actif ou de kaomycine.

Les fluoroquinolones pourraient empêcher le métabolisme de certaines substances en raison d'une interaction avec le processus de métabolisme dans le foie.

Surdosage:

En cas de surdosage, des effets rétinotoxiques, entre autres la cécité, peuvent apparaître chez les chats.

Chez des chats ayant reçu une dose supérieure à 15 mg/kg poids corporel une fois par jour pendant 21 jours consécutifs, une atteinte des yeux a été démontrée.

Chez des chats ayant reçu une dose supérieure à 30 mg/kg poids corporel une fois par jour pendant 21 jours consécutifs, une atteinte irréversible des yeux a été démontrée.

En cas d'administration d'une dose de 50 mg/kg poids corporel une fois par jour pendant 21 jours consécutifs, une cécité peut survenir chez les chats.

En cas de surdosage accidentel, des vomissements, une diarrhée et des changements au niveau du système nerveux central ou du comportement pourraient survenir.

On ne connaît aucun antidote et le traitement doit être symptomatique.

7. Effets indésirables

Chiens et chats:

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):
Troubles gastro-intestinaux (p. ex. Diarrhée, Hypersalivation, Vomissements) ¹

¹ Léger et transitoire

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification:

Belgique

www.notifieruneffetindesirable-animaux.be/

ou mail: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

Luxembourg

Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Mail : luxvet@ms.etat.lu

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie orale.

Posologie

Dose recommandée: 5 mg enrofloxacin par kg de poids corporel, une fois par jour. Ceci correspond à un comprimé à 15 mg par 3 kg de poids corporel ou un comprimé à 50 mg par 10 kg de poids corporel ou un comprimé à 150 mg par 30 kg de poids corporel.

Ne dépassez pas les doses recommandées.

Durée du traitement

5 à 10 jours, selon la gravité de l'affection et l'évolution du processus de guérison.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Les comprimés sont destinés à voie orale, tels quels ou mélangés dans la nourriture.

10. Temps d'attente

Sans objet.

11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'emballage après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

BE : BE-V153063 ; LU : V/442/99/08/0327

Emballages de 10 et 100 comprimés à 15 mg.

Les emballages de 100 comprimés comprennent 10 enveloppes en carton et 10 notices.

BE : BE-V153133 ; LU : V/442/99/08/0328

Emballages de 10 et 100 comprimés à 50 mg.

Les emballages de 100 comprimés comprennent 10 enveloppes en carton et 10 notices.

BE : BE-V180266 ; LU : V/442/97/04/0551

Emballages de 10, 20, 50 et 100 comprimés à 150 mg.

Les emballages de 100 comprimés comprennent 10 enveloppes en carton et 10 notices.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Janvier 2026

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Elanco Animal Health GmbH

Alfred-Nobel-Str. 50

40789 Monheim

Allemagne

Belgique

Tél: +32 33000338

PV.BEL@elancoah.com

Luxembourg

Tél: +352 20881943

PV.LUX@elancoah.com

Fabricant responsable de la libération des lots:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Projensdorfer Str. 324

D-24106 Kiel

Allemagne