

# Baytril 100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda, ovce, koze i svinje

Εγκεκριμένο

- Enrofloxacin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Baytril 100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda, ovce, koze i svinje

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Πρόβατο  
Αίγα  
Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση  
Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 12 Ημέρα
- Γάλα. 4 Ημέρα

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 4 Ημέρα
- Γάλα. 3 Ημέρα

•

**Αίγα**

- Meat and offal. 6 Ημέρα
- Γάλα. 4 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 13 Ημέρα

**Ενδοφλέβια χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 5 Ημέρα
- Γάλα. 3 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01MA90

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Croatia

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

13/03/2020

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Αριθμός έγκρισης:**

UP/I-322-05/13-01/541

---

## Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

11/05/2026

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.