

# Baytril RSI - 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Baytril RSI - 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 12 Día

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 7 Día 5 mg/kg KGW/Tag, 3 Tage

- Milk. 72 Hora(s) 5 mg/kg KGW/Tag, 3 Tage

**Vía subcutánea:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 14 Día

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

- Milk. 120 Hora(s) 7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria

---

**Disponible en:**

Austria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

23/11/1999

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

8-00424

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/11/1999

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

### Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

### Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.