

# BAYTRIL 0,5% πόσιμο διάλυμα ενροφλοξακίνης για ορνίθια και γαλοπούλες

No  
autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

BAYTRIL 0,5% πόσιμο διάλυμα ενροφλοξακίνης για ορνίθια και γαλοπούλες

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Pavos

Pollos

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución para administración en agua de bebida

---

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

**Administración en agua de bebida:**

•

**Pavos**

- Meat and offal. 13 Día

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε πτηνά τα οποία παράγουν αυγά για κατανάλωση από τον άνθρωπο. Να μη χορηγείται σε ωοπαραγωγά πτηνά αντικατάστασης για 14 ημέρες πριν από την έναρξη της ωοτοκίας.

•

**Pollos**

- Meat and offal. 7 Día

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε πτηνά τα οποία παράγουν αυγά για κατανάλωση από τον άνθρωπο. Να μη χορηγείται σε ωοπαραγωγά πτηνά αντικατάστασης για 14 ημέρες πριν από την έναρξη της ωοτοκίας.

---

**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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Chipre

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

---

## 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:**

19/08/1998

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Número de autorización:**

17914

---

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

5/02/2025

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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