

# Baytril Vet. injeektionsvæske, opløsning 50 mg/ml

Autorizado

- Enrofloxacin
- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Baytril Vet. injeektionsvæske, opløsning 50 mg/ml

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Ovino

Bovino

Porcino

Gatos

Caprino

Perros

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

#### **Vía intravenosa:**

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 5 Día

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

- Meat and offal. 5 Día

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

#### **Vía subcutánea:**

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 12 Día

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

- Meat and offal. 12 Día

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

---

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

QJ01MA90

---

### **Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Dinamarca

---

**Disponible en:**

Dinamarca

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/12/1991

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

13479

---

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

27/12/1991

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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