

Baytril 50 mg/ml Solution injectable

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Baytril 50 mg/ml Solution injectable

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Terneros
Ovino
Caprino
Perros
Gatos

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)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía intravenosa:

-

Terneros

- Meat and offal. 5 Día
 - Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Vía subcutánea:

-

Ovino

- Milk. 3 Día
 - Meat and offal. 4 Día

-

Caprino

- Milk. 4 Día
 - Meat and offal. 6 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 12 Día
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

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:

Luxemburgo

Disponible en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

26/11/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V/442/99/08/0329

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/11/1991

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet