

File downloaded on 2026-07-06

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000014326>

# Baytril 25 mg/ml injekčný roztok

Autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Baytril 25 mg/ml injekčný roztok

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc (porcelet)

Lapin

Oiseaux de volière

Chien

Chat

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Reptile

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie sous-cutanée:**

•

**Porc (porcelet)**

- Viande et abats. 13 day

•

**Lapin**

- Viande et abats. 6 day

•

**Oiseaux de volière**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Do not use in birds intended for human consumption.

**Voie intramusculaire:**

•

**Porc (porcelet)**

- Viande et abats. 13 day

•

**Lapin**

- Viande et abats. 6 day

•

**Oiseaux de volière**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Do not use in birds intended for human consumption.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovaquie

---

**Disponible en:**

Slovaquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/10/1995

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/329/95-S

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/10/1995

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.