

# BAYTRIL 5 % SOLUTION INJECTABLE

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

BAYTRIL 5 % SOLUTION INJECTABLE

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Suino

Bovini (vitello)

Gatto

Ovino

Caprino

Cane

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 12 giorno

- latte. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

- 

##### **Ovino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 3 giorno

- 

##### **Caprino**

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 4 giorno

#### **Uso endovenoso:**

-

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 5 giorno
- latte. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Elanco GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

19/02/1996

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/3329706 6/1996

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/02/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.