

# BAYTRIL 100 mg/ml soluție injectabilă

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

BAYTRIL 100 mg/ml soluție injectabilă

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini  
Suino  
Ovino  
Caprino

---

**Via di somministrazione:**

Uso endovenoso  
Uso intramuscolare  
Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

**Uso endovenoso:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 5 giorno
- latte. 3 giorno

**Uso intramuscolare:**

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

**Uso sottocutaneo:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 12 giorno
- latte. 4 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 3 giorno

•

**Caprino**

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. 4 giorno

---

**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:**

Romania

---

**Disponibile in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Elanco Animal Health GmbH

---

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

15/11/2006

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

160124

---

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

26/02/2026

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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