

File downloaded on 2026-04-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040073>

# BAYTRIL 5 % SOLUTION INJECTABLE

Registruotas

- Enrofloxacin

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

BAYTRIL 5 % SOLUTION INJECTABLE

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

Veršelis

Katė

Avis

Ožka

Šuo

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Leisti į veną

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų

50.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti į raumenis:**

- 

##### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 13 d.

#### **Leisti po oda:**

- 

##### **Veršelis**

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

- Pienas. no withdrawal period

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

- 

##### **Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

- Pienas. 3 d.

- 

##### **Ožka**

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Pienas. 4 d.

#### **Leisti į veną:**

-

## **Veršelis**

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.
- Pienas. no withdrawal period

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

---

## **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01MA90

---

## **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

## **Registracijos statusas:**

Valid

---

## **Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

## **Galima įsigyti:**

France

---

## **Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

---

## **Papildoma informacija**

### **Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

### **Registruotojas:**

Elanco GmbH

---

**Rinkodaros leidimo data:**

19/02/1996

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Atsakinga institucija:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Registracijos numeris:**

FR/V/3329706 6/1996

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

19/02/2011

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklینimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.