

# Baytril 50 mg/ml Solution injectable

Awtorizzat

- Enrofloxacin

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

Baytril 50 mg/ml Solution injectable

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)  
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)  
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)  
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)  
[Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)  
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)  
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)  
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)  
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)  
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)  
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)  
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli  
Użu għal ġol-vini  
Użu għal taħt il-ġilda

---

## Dettalji tal-prodott

### **Sustanza attiva / Qawwa:**

Disponibbli biss fi Ingliz  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forma farmaċewtika:**

Soluzzjoni għall-injezzjoni

---

### **Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

#### **Użu għal ġol-muskoli:**

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 13 day

#### **Użu għal ġol-vini:**

- 

##### **Cattle (calf)**

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

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

#### **Użu għal taħt il-ġilda:**

- 

##### **Sheep**

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

- 

##### **Goat**

- Milk. 4 day

- Meat and offal. 6 day

•

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibbli fi:**

Luxembourg

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

---

**Tagħrif addizzjonali**

---

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

26/11/1991

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Awtorità responsabbli:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

V/442/99/08/0329

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

26/11/1991

---

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