

# Baytril Direct 100 mg/ml - Injektionslösung für Schweine

Não  
autorizado

- Enrofloxacin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Baytril Direct 100 mg/ml - Injektionslösung für Schweine

Baytril Inject 100 mg/ml Solution injectable

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intramuscular:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 12 dia

7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Luxemburgo

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

24/08/2011

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número da autorização:**

V/442/11/07/1106

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

4/08/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

Áustria

---

**Número de procedimento:**

AT/V/0007/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.