

# Baytril vet 50 mg/ml injektioneste, liuos

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Baytril vet 50 mg/ml injektioneste, liuos

### 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](#)

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

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

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

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

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 subcutânea

Via intramuscular

Via intravenosa

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via subcutânea:**

- 

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

- Meat and offal. 12 dia

Ei saa käyttää eläimille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 3 dia

- 

#### **Goat**

- Meat and offal. 6 dia

- Milk. 4 dia

#### **Via intramuscular:**

- 

### **Pig**

- Meat and offal. 13 dia

### **Via intravenosa:**

- 

### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 5 dia

---

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

QJ01MA90

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Finlândia

---

### **Disponibilidade:**

Finlândia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em finlandês

---

## **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 francês italiano letão Norwegian

---

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

Elanco Animal Health GmbH

---

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

24/03/1992

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

10695

---

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

24/03/1992

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.