

File downloaded on 2026-05-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000064272>

# Baytril 25 mg/ml Oral Solution

Autorizat

- Enrofloxacin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Baytril 25 mg/ml Oral Solution

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine  
Reptile  
Păsări ornamentale  
Chinchila  
Gerbil  
Porcușor de Guineea  
Hamster  
Șoarece  
Șobolan

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
25.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 8 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Ireland

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Elanco GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/10/1988

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA22020/062/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/10/1988

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.