

# Baytril Max 100 mg/ml Solution injectable

Neautorizat

- Enrofloxacin

## Product identification

**Denumirea medicamentului:**

Baytril Max 100 mg/ml Solution injectable

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [English](#)

---

**Specii țintă:**

Porc

Bovine

---

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

---

## Product details

**Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)

10.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Withdrawal period by route of administration:****Administrare intramusculară:****• Porc**

- Carne și organe. 12 zi

**Administrare subcutanată:****• Bovine**

- Carne și organe. 14 zi

- Milk. 5 zi

**Administrare intravenoasă:****• Bovine**

- Carne și organe. 7 zi

- Milk. 3 zi

---

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

QJ01MA90

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

16/05/2001

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Numărul autorizației:**

V/442/01/05/0686

---

**Data modificării statusului autorizației:**

16/05/2001

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107085>