

# Baytril 25 mg/ml soluzione iniettabile

Autorizat

- Enrofloxacin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Baytril 25 mg/ml soluzione iniettabile

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specia țintă:

Câine

Pisică

Rozătoare

Reptile

Păsări ornamentale

Iepure

Purcei

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

25.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

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

**Administrare intramusculară:**

- 

**Câine**

- 

**Pisică**

- 

**Rozătoare**

- 

**Reptile**

- 

**Păsări ornamentale**

- 

**Iepure**

- Carne și organe. 6 zi

- 

**Purcei**

- Carne și organe. 13 zi

**Administrare subcutanată:**

- 

**Câine**

- 

**Pisică**

- 

**Rozătoare**

- 

**Reptile**

- 

**Păsări ornamentale**

-

**Iepure**

- Carne și organe. 6 zi

•

**Purcei**

- Carne și organe. 13 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 [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Italy

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Elanco Italia S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

21/10/1989

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

21/10/2009

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100235>