

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Baytril 50 mg/ml solution injectable

2. Composition

Chaque ml contient 25 mg d'enrofloxacin comme substance active et 30 mg de n-butanol comme conservateur.

Solution claire, jaune pâle.

3. Espèces cibles

Bovins (veaux), ovins, caprins, porcins, chiens et chats.

4. Indications d'utilisation

Veaux

Pour le traitement des infections des voies respiratoires causées par des souches de *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* et *Mycoplasma* spp.

Pour le traitement des infections de l'appareil digestif causées par des souches d'*Escherichia coli*.

Pour le traitement des septicémies causées par des souches d'*Escherichia coli*.

Pour le traitement de l'arthrite aiguë à mycoplasmes due à des souches de *Mycoplasma bovis*.

Ovins

Pour le traitement des infections de l'appareil digestif causées par des souches d'*Escherichia coli*.

Pour le traitement des septicémies causées par des souches d'*Escherichia coli*.

Pour le traitement des mammites causées par des souches de *Staphylococcus aureus* et *Escherichia coli*.

Caprins

Pour le traitement des infections des voies respiratoires causées par des souches de *Mannheimia haemolytica* et *Pasteurella multocida*.

Pour le traitement des infections de l'appareil digestif causées par des souches d'*Escherichia coli*.

Pour le traitement des septicémies causées par des souches d'*Escherichia coli*.

Pour le traitement des mammites causées par des souches de *Staphylococcus aureus* et *Escherichia coli*.

Porcins

Pour le traitement des infections des voies respiratoires causées par des souches de *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida* et *Mycoplasma* spp.

Pour le traitement des infections de l'appareil digestif causées par des souches d'*Escherichia coli*.

Pour le traitement des septicémies causées par des souches d'*Escherichia coli*.

Chiens

Pour le traitement des infections de l'appareil digestif, des voies respiratoires et de l'appareil urogénital (y compris prostatite, traitement antibiotique adjuvant de pyomètre), des infections de la peau et des plaies, des otites (externes/moyennes) causées par des souches de *Staphylococcus* spp., *Escherichia coli*, *Bordetella* spp., *Klebsiella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp. et *Pseudomonas* spp.

Chats

Pour le traitement des infections de l'appareil digestif, des voies respiratoires et de l'appareil urogénital (traitement antibiotique adjuvant de pyomètre), des infections de la peau et des plaies causées par des souches de *Staphylococcus* spp., *Escherichia coli*, *Bordetella* spp., *Klebsiella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp. et *Pseudomonas* spp.

5. Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active, aux autres fluoroquinolones ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser chez les animaux atteints de troubles convulsifs associés au système nerveux central.

Ne pas utiliser en présence de troubles existants du développement du cartilage ou de lésions musculo-squelettiques autour des articulations fonctionnellement importantes ou portantes.

Ne pas utiliser chez les jeunes chiens pendant leur croissance, c'est-à-dire âgés de moins de 8 mois (petites races) ou de moins de 12 mois (grandes races) ou de moins de 18 mois (races géantes).

Ne pas utiliser chez les chats de moins de 8 semaines.

Ne pas utiliser chez les chevaux en croissance en raison de possibles lésions délétères sur le cartilage articulaire.

6. Mises en garde particulières

Mises en garde particulières :

Une résistance croisée a été démontrée entre l'enrofloxacin et d'autres (fluoro)quinolones chez les agents pathogènes cibles, par ex. *Escherichia coli*. L'utilisation du médicament vétérinaire doit être envisagée avec précaution si les tests de sensibilité ont révélé une résistance aux fluoroquinolones, car son efficacité pourrait être réduite.

Un taux élevé de résistance de *Pseudomonas* spp. à l'enrofloxacin (dans certains cas, supérieur à 90%) a été signalé chez les chiens en Europe. L'enrofloxacin ne doit être utilisée que pour le traitement des infections causées par ce pathogène suite à des tests de sensibilité.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

L'utilisation du médicament vétérinaire doit être basée sur l'identification et les tests de sensibilité du (des) pathogène(s) cible(s). Si cela n'est pas possible, le traitement doit être basé sur des informations épidémiologiques et la connaissance de la sensibilité des agents pathogènes cibles au niveau de l'exploitation ou au niveau local/régional.

Le médicament vétérinaire doit être utilisé conformément aux politiques antimicrobiennes officielles, nationales et locales.

Un antibiotique présentant un risque plus faible de sélection de résistance aux antimicrobiens (catégorie AMEG inférieure) devrait être utilisé pour le traitement de première intention, lorsque les tests de sensibilité suggèrent l'efficacité probable de cette approche.

Une antibiothérapie à spectre étroit présentant un risque plus faible de sélection de résistance aux antimicrobiens devrait être utilisée pour le traitement de première intention, lorsque les tests de sensibilité suggèrent l'efficacité probable de cette approche.

Ce médicament vétérinaire ne doit être utilisé que sur des animaux individuels.

Des précautions particulières doivent être prises lors de l'utilisation de l'enrofloxacin sur les animaux présentant une insuffisance rénale.

Des précautions particulières doivent être prises lors de l'utilisation de l'enrofloxacin chez les chats car des doses plus élevées que celles recommandées peuvent provoquer des dommages à la rétine et la cécité. Chez les chats de moins de 5 kg, la forme 25 mg/ml est plus appropriée pour éviter tout risque de surdosage (voir la rubrique « Surdosage »).

Des modifications dégénératives du cartilage articulaire ont été observées chez des veaux traités par voie orale à 30 mg d'enrofloxacin/kg poids corporel pendant 14 jours.

L'utilisation de l'enrofloxacin chez les agneaux en croissance à la dose recommandée pendant 15 jours a entraîné des modifications histologiques du cartilage articulaire, non associées à des signes cliniques.

Ne pas utiliser pour la prophylaxie.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux fluoroquinolones doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Eviter le contact avec la peau et les yeux. En cas de contact avec les yeux ou la peau, laver immédiatement et abondamment avec de l'eau. Se laver les mains après utilisation. Ne pas manger, boire ou fumer en manipulant ce médicament vétérinaire.

Prendre toutes les précautions pour éviter une auto-injection accidentelle. En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Autres précautions :

Dans les pays où l'alimentation des animaux trouvés morts pour les populations d'oiseaux nécrophages est autorisée en tant que mesure de conservation (voir décision de la Commission 2003/322/CE), le risque possible pour le succès d'éclosion doit être considéré avant de fournir pour nourriture les carcasses d'animaux récemment traités avec le médicament vétérinaire.

Gestation et lactation :

Les études de laboratoire sur les rats et lapins n'ont pas mis en évidence d'effets tératogènes mais des effets foetotoxiques à des doses maternotoxiques.

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation et lactation.

L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Ne pas administrer l'enrofloxacin concomitamment à des antibiotiques ayant des effets antagonistes des quinolones (par exemple macrolides, tétracyclines ou pénicols).

Ne pas administrer en même temps que la théophylline car l'élimination de la théophylline peut être retardée. Une attention particulière doit être apportée lors d'utilisation simultanée de flunixin et d'enrofloxacin chez les chiens pour éviter des effets indésirables. La diminution de la clairance du médicament, résultant d'une co-administration de flunixin et d'enrofloxacin indique que ces substances interagissent pendant la phase d'élimination. Ainsi, chez les chiens, la co-administration d'enrofloxacin et de flunixin a entraîné une augmentation de l'ASC et de la demi-vie d'élimination de la flunixin et une augmentation de la demi-vie d'élimination et une diminution de la C_{max} de l'enrofloxacin.

Surdosage :

En cas de surdosage accidentel, des troubles digestifs (par exemple vomissements, diarrhées) et des troubles neurologiques peuvent apparaître.

Aucun effet indésirable n'a été observé chez les porcins après administration de 5 fois la dose recommandée.

Des chats ayant reçu des doses de plus de 15 mg/kg de poids corporel par jour pendant 21 jours consécutifs ont montré des dommages oculaires. Des doses de 30 mg/kg de poids corporel, par jour, pendant 21 jours consécutifs ont causé des dommages oculaires irréversibles. 50 mg/kg administrés une fois par jour pendant 21 jours consécutifs peuvent provoquer la cécité.

Chez les chiens, bovins, ovins et caprins, le surdosage n'a pas été documenté.

En cas de surdosage accidentel, il n'y a pas d'antidote, le traitement doit être symptomatique.

Incompatibilités majeures :

En l'absence d'étude de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

7. Effets indésirables

Bovins (veaux), ovins, caprins, porcins, chiens et chats.

Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités):	Inflammation au point d'injection ¹
Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):	Réaction au point d'injection ³ (p. ex. œdème ²) Excitation Troubles digestifs (p. ex. diarrhée) ⁴ Anaphylaxie (réaction allergique grave) Ataxie (incoordination), Crise d'épilepsie, Tremblement

¹ Chez les porcins, après voie intramusculaire. Peut persister jusqu'à 28 jours après injection.

² Chez les chiens, modérée et transitoire.

³ Chez les veaux, des réactions transitoires peuvent survenir jusqu'à 14 jours après l'injection.

⁴ Légères et transitoires.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification: Mail: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie intraveineuse (**i.v.**), sous-cutanée (**s.c.**) ou intramusculaire (**i.m.**).

Veaux :

5 mg d'enrofloxacin/kg poids corporel, correspondant à 1 ml/10 kg poids corporel, une fois par jour pendant 3 à 5 jours.

Arthrite aiguë à mycoplasmes due à des souches de *Mycoplasma bovis* sensibles à l'enrofloxacin : 5 mg d'enrofloxacin/kg poids corporel, correspondant à 1 ml/10 kg poids corporel, une fois par jour pendant 5 jours.

Le médicament vétérinaire peut être administré par voie intraveineuse lente ou sous-cutanée.

Ne pas administrer plus de 10 ml par site d'injection sous-cutanée.

Ovins et caprins :

5 mg d'enrofloxacin/kg poids corporel, correspondant à 1 ml/10 kg poids corporel, une fois par jour par injection sous-cutanée pendant 3 jours.

Ne pas administrer plus de 6 ml par site d'injection sous-cutanée.

Porcins :

2,5 mg d'enrofloxacin/kg poids corporel, correspondant à 0,5 ml/10 kg poids corporel, une fois par jour par injection intramusculaire pendant 3 jours.

Infections de l'appareil digestif ou septicémies causées par des souches d'*Escherichia coli*: 5 mg d'enrofloxacin/kg poids corporel, correspondant à 1 ml/10 kg poids corporel, une fois par jour par injection intramusculaire pendant 3 jours.

Chez les porcs, l'injection doit être faite dans le cou à la base de l'oreille.

Ne pas administrer plus de 3 ml par site d'injection intramusculaire.

Chiens et chats :

5 mg d'enrofloxacin/kg poids corporel, correspondant à 1 ml/10 kg poids corporel, par injection sous-cutanée quotidienne jusqu'à 5 jours.

Le traitement peut être débuté avec un médicament vétérinaire injectable et poursuivi avec des comprimés d'enrofloxacin. La durée du traitement doit être basée sur la durée du traitement approuvée pour l'indication appropriée figurant dans le résumé des caractéristiques du produit en comprimés.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Des injections répétées doivent être administrées à différents sites d'injection.

Afin de garantir une posologie appropriée, le poids corporel/vif doit être déterminé aussi précisément que possible.

10. Temps d'attente

Veaux :

Viande et abats :

s.c. : 12 jours

i.v. : 5 jours

Lait: Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

Ovins :

Viande et abats : 4 jours.

Lait : 3 jours.

Caprins :

Viande et abats : 6 jours.

Lait : 4 jours.

Porcins :

Viande et abats : 13 jours.

11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
Ne pas conserver au réfrigérateur ou ne pas congeler.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur le flacon après Exp.
La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 28 jours.
La date limite d'utilisation doit être reportée sur l'étiquette du flacon lors de la première ponction du flacon.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

BE-V141827

Flacon de 50 ml ou de 100 ml dans une boîte en carton.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Mars 2026

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Elanco Animal Health GmbH
Alfred-Nobel-Str. 50
40789 Monheim
Allemagne

Belgique

Tél: +32 33000338

PV.BEL@elancoah.com

Fabricant responsable de la libération des lots :

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
Projensdorfer Str. 324
D-24106 Kiel
Allemagne

17. Autres informations

L'enrofloxacin est une substance antimicrobienne synthétique à large spectre, appartenant au groupe des fluoroquinolones. Le mode d'action de l'enrofloxacin est de type bactéricide et l'activité bactéricide est concentration dépendante.

L'enrofloxacin est active contre de nombreuses bactéries gram-négatif comme *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella* spp. (par exemple, *Pasteurella multocida*), *Bordetella* spp., *Proteus* spp., *Pseudomonas* spp., contre les bactéries gram-positif telles que *Staphylococcus* spp. (par exemple, *Staphylococcus aureus*) et contre *Mycoplasma* spp. aux doses thérapeutiques recommandées.