

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Baytril sabor 25 mg/ml suspensión oral para gatos

2. Composición

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Enrofloxacino 25 mg

Excipientes:

Ácido ascórbico (E300) 0,2 mg

Ácido sórbico (E200) 2,0 mg

Suspensión de color blanco o amarillento.

3. Especies de destino

Gatos.

4. Indicaciones de uso

Para el tratamiento de infecciones bacterianas individuales o mixtas del aparato respiratorio, digestivo y urinario, así como de la piel y heridas, causadas por las siguientes bacterias Gram positivas y Gram negativas: *Staphylococos*, *Escherichia coli*, *Haemophilus* spp. y *Pasteurella* spp.

5. Contraindicaciones

No usar en animales con trastornos del crecimiento cartilaginoso.

No usar en animales con historial clínico de epilepsia, ya que enrofloxacino puede causar estimulación del SNC.

No usar en animales con hipersensibilidad al principio activo, a otras fluoroquinolonas o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Se ha demostrado la existencia de resistencia cruzada entre las fluoroquinolonas en *Escherichia coli* y otros patógenos diana. Se debe considerar cuidadosamente el uso del medicamento veterinario cuando las pruebas de sensibilidad hayan demostrado resistencia a las fluoroquinolonas, ya que su eficacia puede verse reducida.

Si se observa hipersalivación excesiva o dificultad en la administración de la dosis necesaria, el tratamiento debe interrumpirse y usar una terapia alternativa.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

El uso del medicamento veterinario debe basarse en la identificación y las pruebas de sensibilidad de los patógenos diana. Si esto no es posible, el tratamiento debe basarse en la información epidemiológica y el conocimiento de la sensibilidad de los patógenos diana a nivel de la explotación o a nivel local/regional.

El uso del medicamento veterinario debe ajustarse a las políticas oficiales, nacionales y regionales en materia de antimicrobianos.

Se debe utilizar un antibiótico con un menor riesgo de selección de resistencia a los antimicrobianos (categoría AMEG inferior) como tratamiento de primera línea cuando las pruebas de sensibilidad sugieran la probable eficacia de este enfoque.

Se debe utilizar una terapia antibiótica de espectro reducido con un menor riesgo de selección de resistencia a los antimicrobianos como tratamiento de primera línea cuando las pruebas de sensibilidad sugieran la probable eficacia de este enfoque.

Enrofloxacin se excreta parcialmente por vía renal; al igual que para el resto de fluoroquinolonas la excreción puede retardarse en gatos que presenten alteraciones renales.

El medicamento veterinario debe usarse con precaución en animales con la función renal o hepática alterada.

Cuando se exceden las dosis recomendadas en gatos, pueden ocurrir efectos retinotóxicos incluyendo ceguera irreversible.

No ha quedado demostrada la seguridad de enrofloxacin en gatitos de menos de 8 semanas o de peso inferior a 0,5 kg.

Véase la sección “Contraindicaciones”.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

Lávese las manos después de usar el medicamento.

En caso de salpicadura accidental sobre la piel o los ojos, lávese inmediatamente con agua. No coma, beba ni fume mientras manipule el medicamento veterinario.

Las personas con hipersensibilidad conocida a las fluoroquinolonas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Gestación:

Los estudios de laboratorio efectuados con ratas y chinchillas no han mostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto, ni tóxicos para la madre.

La seguridad del medicamento veterinario no se ha evaluado durante la gestación en gatos. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio / riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Lactancia:

Dado que enrofloxacin pasa a la leche materna, no se recomienda el uso durante la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

La administración conjunta del medicamento veterinario (enrofloxacin) con cloramfenicol, macrólidos o tetraciclinas puede producir efectos antagónicos.

La administración concomitante de sustancias que contengan magnesio o aluminio puede reducir la absorción de enrofloxacin. Estas sustancias deben administrarse trascurridas dos horas desde la administración del medicamento.

La administración concomitante de teofilina requiere una monitorización adecuada ya que los niveles séricos de teofilina pueden aumentar.

La administración concomitante de fluoroquinolonas y antiinflamatorios no esteroideos (AINEs) en animales puede provocar convulsiones debido a posibles interacciones farmacodinámicas en el SNC.

Sobredosificación:

En caso de sobredosificación importante, los primeros síntomas esperados son pérdida de apetito y vómitos. Se recomienda la administración de antiácidos que contengan magnesio o aluminio para reducir la absorción de enrofloxacin administrado por vía oral.

En muy raras ocasiones puede presentarse diarrea o síntomas de SNC (temblor muscular, incoordinación y convulsiones) después de la administración del medicamento veterinario que podrían requerir la interrupción del tratamiento.

En gatos, pueden ocurrir efectos retinotóxicos incluyendo ceguera irreversible cuando las dosis recomendadas se exceden en 2 – 4 veces o más.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo control o la supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos.

7. Acontecimientos adversos

Gatos.

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):
Alteraciones del tracto digestivo (por ej. Diarrea ¹ , Vómitos ¹ , Anorexia ¹)
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Hipersalivación

¹ Leves. Desaparecen espontáneamente y, en general, el tratamiento no tiene que interrumpirse.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación: Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía oral.

El medicamento veterinario no debe administrarse en la comida del animal.

Dosificación: 5 mg de enrofloxacino por kg de peso al día, equivalente a 0,2 ml por kg de peso al día.

Generalmente, el tratamiento se efectúa durante 5 – 10 días consecutivos.

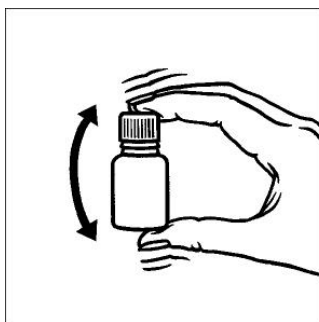
Si no existe mejora a los 3 días, debe reconsiderarse el tratamiento.

Para asegurar la correcta dosificación, debe determinarse el peso de los animales lo más exactamente posible.

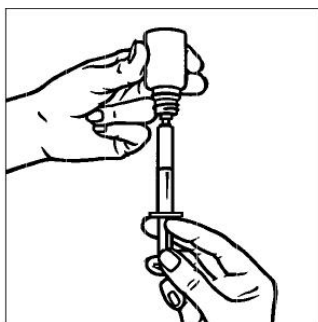
No exceder la dosis recomendada.

9. Instrucciones para una correcta administración

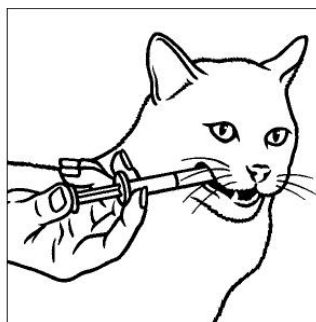
Figura 1: Administración del medicamento veterinario



Agite bien el frasco durante 15 segundos antes de usar



Extraiga la dosis correspondiente con la jeringa



Administre directamente sobre la parte posterior de la lengua

Con el fin de evitar contaminación cruzada, no utilice la misma jeringa para distintos animales. Use una jeringa para un solo animal. Después de la administración, limpie la jeringa con agua del grifo y guárdela en la caja junto con el medicamento veterinario.

Los envases de 8,5 ml y 15 ml contienen una jeringa dosificadora de 3 ml de capacidad con escala de 0,1 ml. Para gatos de peso inferior a 2 kg debe emplearse una jeringa dosificadora de 1 ml de capacidad con escala de 0,01 ml.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en el frasco después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 3 meses.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

Caja de cartón con 1 frasco x 8,5 ml o 15 ml y una jeringa oral.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

11/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Elanco Animal Health GmbH
Alfred-Nobel-Str. 50
40789 Monheim
Alemania
Tel: +34 518890402
PV.ESP@elancoah.com

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma + VeterinärProdukte GmbH
Projensdorfer Str. 324
24106 Kiel – Alemania

Representante local:

Elanco Spain, S.L.U.
Ed. América
Av. de Bruselas, 13
28108 Alcobendas (Madrid)
España