

Baytril vet. 50 mg/ml Stungulyf,  
lausn Handa nautgripum (kálfum),  
sauðfé, geitum, svínum, hundum  
og köttum.

Разрешен

- Enrofloxacin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Baytril vet. 50 mg/ml Stungulyf, lausn Handa nautgripum (kálfum), sauðfé, geitum, svínum, hundum og köttum.

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле  
свиня  
куче  
коза  
овца  
котка

### Начин на приложение:

Интравенозно приложение  
Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### **Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

### **Карентен срок по начин на приложение:**

#### **Интравенозно приложение:**

- 

##### **теле**

- Meat and offal. 5 day

#### **Интрамускулно приложение:**

- 

##### **свиня**

- Meat and offal. 13 day

#### **Подкожно приложение:**

- 

##### **теле**

- Meat and offal. 12 day

- 

##### **коза**

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 4 day

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 4 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01MA90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Iceland

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Исландски

Налично само в Исландски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Португалски

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

13/10/2008

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Отговорен орган:**

**Номер на разрешението за търговия:**

IS/2/08/006/01

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

17/01/2022

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.