

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

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugkalb
Schwein
Hund
Ziege
Schaf
Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

- **Saugkalb**
- Fleisch und Innereien. 5 Tag

intramuskuläre Anwendung:

- **Schwein**
- Fleisch und Innereien. 13 Tag

subkutane Anwendung:

- **Saugkalb**
- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- **Ziege**
- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 4 Tag
- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 4 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QJ01MA90

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Island

Verfügbar in:

Island

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in isländisch

Verfügbar nur in isländisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

13/10/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Icelandic Medicines Agency

Zulassungsnummer:

IS/2/08/006/01

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/01/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.