

# 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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01MA90

---

**Abgaberegelung:**

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](http://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.