

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

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Terneros

Porcino

Perros

Caprino

Ovino

Gatos

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía intravenosa:**

- 

##### **Terneros**

- Meat and offal. 5 Día

#### **Vía intramuscular:**

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 13 Día

#### **Vía subcutánea:**

- 

##### **Terneros**

- Meat and offal. 12 Día

- 

##### **Caprino**

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 4 Día

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 4 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QJ01MA90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Islandia

---

**Disponible en:**

Islandia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Icelandic](#)

Disponible únicamente en [Icelandic](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/10/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

IS/2/08/006/01

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/01/2022

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.