

# Baytril vet. 100 mg/ml Stungulyf, lausn Handa nautgripum, sauðfé, geitum og svínum.

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Baytril vet. 100 mg/ml Stungulyf, lausn Handa nautgripum, sauðfé, geitum og svínum.

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

Caprino

Suino

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso endovenoso:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 5 giorno
- latte. 3 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 12 giorno
- latte. 4 giorno

- 

##### **Ovino**

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 3 giorno

- 

##### **Caprino**

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. 4 giorno

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Islanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Icelandic](#)

Disponibile solo in [Icelandic](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

13/10/2008

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

IS/2/08/006/02

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

17/01/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.