

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

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vitello)

Suino

Cane

Caprino

Ovino

Gatto

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

#### **Uso endovenoso:**

- 

##### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 5 giorno

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 12 giorno

- 

##### **Caprino**

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 4 giorno

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 4 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

---

**Disponibile 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/2/08/006/01

---

## 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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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