

Baytril 25 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Baytril 25 mg/ml Oplossing voor injectie

Baytril 25 mg/ml Solution injectable

Baytril 25 mg/ml Injektionslösung

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Lapin

Chat

Porc

Chien

Oiseaux de volière

Reptile

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Chinchilla

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Gerbille

Cobaye

Hamster

Souris

Rat

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Lapin

- Viande et abats. 6 day

-

Chat

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

-

Chien

-

Oiseaux de volière

- Viande et abats. no withdrawal period

Do not use in birds intended for human consumption.

-

Reptile

-

Beaver

-

Chinchilla

-

Dormouse

-

Gerbille

-

Cobaye

-

Hamster

-

Souris

-

Rat

-

Squirrel

-

Vole

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco Animal Health GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/05/1991

Site(s) de libération des lots du produit fini:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V154393

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/12/2020

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)