

File downloaded on 2026-04-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/nl/600000073139>

# Baytril - Das Original - 25 mg/ml Injektionslösung

Toegelaten

- Enrofloxacin

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Baytril - Das Original - 25 mg/ml Injektionslösung

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

Kat

Konijn

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Letlands](#)

[Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#)

Reptielen

Kooivogels

Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Subcutaan gebruik:**

- 

#### **Konijn**

- Meat and offal. 6 day

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 13 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01MA90

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws  
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Duitsland

---

### **Beschikbaar in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Elanco GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

19/04/2005

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

400614.00.00

---

**Datum toelatingswijziging:**

12/05/2011

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.