

Roxacin 100 mg/ml perorální roztok

Autorizovaný

- Enrofloxacin

Product identification

Název léčivého přípravku:

Roxacin 100 mg/ml perorální roztok

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kuře (brojleři)

Způsob podání:

Podání v pitné vodě

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Withdrawal period by route of administration:

Podání v pitné vodě:

• Kuře (brojleři)

- Maso. 7 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01MA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Slovensko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Slovak](#)

K dispozici pouze v [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

11/07/2001

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Calier S.A.

Odpovědný orgán:

USKVBL

Registrační číslo:

96/055/01-S

Datum změny stavu registrace:

11/07/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053317>