

# ROXACIN, 100mg/ml, Perorální roztok

Autorizovaný

- Enrofloxacin

## Product identification

**Název léčivého přípravku:**

ROXACIN, 100mg/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
- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat během 4 týdnů před počátkem snášky.,

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Česko

---

**Popis balení:**

plast láhev 1 x 5000.0 ml

plast láhev 1 x 1000.0 ml

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

20/02/2002

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Odpořdný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Registrační číslo:**

96/021/02-C

---

**Datum změny stavu registrace:**

20/02/2002

---

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

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000077442>