

# Roxacin 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai vistām

Nicht  
autorisiert

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Roxacin 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai vistām

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Huhn, zur Fleischproduktion

---

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

## zum Eingeben über das Trinkwasser:

- 

### **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

Nav reģistrēts lietošanai dējējputniem, kuru olas izmanto cilvēka uzturā. Nelietot nomaiņas dējējputniem 14 dienu laikā pirms dēšanas uzsākšanas.

---

## **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01MA90

---

## **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

## **Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

## **Zugelassen in:**

Lettland

---

## **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Zulassungsdatum:**

16/02/2001

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/NRP/01/1296

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/06/2025

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.