

# ROXACIN 100 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA EN AVES (POLLOS DE ENGORDE)

Εγκριμένο

- Enrofloxacin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

ROXACIN 100 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA EN AVES (POLLOS DE ENGORDE)

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Διάλυμα για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

**Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- Αυγά. no withdrawal period

Huevos: No para consumo Humano/No en aves ponedoras de reposición en los 14 días previos a la puesta

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01MA90

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

19/11/1996

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Αριθμός έγκρισης:**

1130 ESP

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

19/11/1996

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.