

# ROXACIN, 100mg/ml, Perorální roztok

Εξουσιοδοτημένο

- Enrofloxacin

## Product identification

**Όνομασία φαρμάκου:**

ROXACIN, 100mg/ml, Perorální roztok

---

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

**Είδη ζώων:**

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

---

**Οδός χορήγησης:**

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

---

## Product details

**Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πόσιμο διάλυμα

---

**Withdrawal period by route of administration:**

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

• **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 7 Ημέρα
- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat během 4 týdnů před počátkem snášky.,

---

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

QJ01MA90

---

**Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς άδειας:**

Έγκυρη

---

**Authorised in:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

20/02/2002

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Αριθμός άδειας:**

96/021/02-C

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

20/02/2002

---

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

## Documents

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.

---

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