

Roxacin 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai vistām

No
autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Roxacin 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai vistām

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 7 Día

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

16/02/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/01/1296

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/06/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.