

Roxacin, 100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda i svinje

Ovlašten

- Enrofloxacin

Product identification

Naziv VMP-a:

Roxacin, 100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda i svinje

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Supkutano

Intravenski

Intramuskularno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

100.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Supkutano:

• **Cattle**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 4 day

Intravenski:

• **Cattle**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 3 day

Intramuskularno:

• **Pig**

- Meat and offal. 13 day

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01MA90

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Hrvatska

Opis paketa:

Kartonska kutija sadržava 1 bočicu s 250 mL proizvoda.

Kartonska kutija sadržava 1 bočicu sa 100 mL proizvoda.

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

11/02/2021

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Laboratorios Calier S.A.

Odgovorno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj autorizacije:

UP/I-322-05/21-01/63

Datum promjene statusa odobrenja:

8/11/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082006>