

ROXACIN ORAL, enrofloxacin 100 g/L Solução Oral

Ovlašten

- Enrofloxacin

Product identification

Naziv VMP-a:

ROXACIN ORAL, enrofloxacin 100 g/L Solução Oral

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
100.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za uporabu u vodi za piće

Withdrawal period by route of administration:**Kroz usta:**

-

Chicken

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

Não autorizada a administração a aves produtoras de ovos para consumo humano.
Não administrar a aves poedeiras de substituição no prazo de 14 dias do período de postura

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

QJ01MA90

Pravni status opskrbe:

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

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Marketing authorisation date:

12/06/2001

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Laboratorios Calier S.A.

Odgovorno tijelo:

Directorate General For Food And Veterinary

Broj autorizacije:

51362

Datum promjene statusa odobrenja:

5/05/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092658>