

ROXACIN, 100mg/ml, Injekční roztok

Viðurkennt

- Enrofloxacin

Product identification

Heiti lyfs:

ROXACIN, 100mg/ml, Injekční roztok

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [Enska](#)

Marktegund:

Svín

Nautgripir (kálfur)

Leið stjórnáslu:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [Enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:**• Svín**

- Kjöt og innmatur. 11 dagar

• Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Additional information

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í Enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Calier S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/02/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Calier S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

96/022/02-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/02/2002

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000074948>