

Roxacin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Viðurkennt

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Roxacin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í English

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar
- Kjöt og innmatur. 5 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 4 dagar
- Kjöt og innmatur. 12 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

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

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Latvian

Aðeins fáanlegt í Latvian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Calier S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

16/02/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Calier S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/01/1292

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/02/2001

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000010394>