

# Roxacin 100 mg/ml perorálny roztok

Awtorizzat

- Enrofloxacin

## Product identification

### Isem tal-mediċina:

Roxacin 100 mg/ml perorálny roztok

---

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

---

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

---

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Product details

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni orali

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**In drinking water use:**

• **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 7 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Slovak](#)

Disponibbli biss fi [Slovak](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

11/07/2001

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Awtorità responsabli:**

USKVBL

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

96/055/01-S

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

11/07/2001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053317>