

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

Autorisert

- Enrofloxacin

Product identification

Legemidlets navn:

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

gris

Administrering:

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan bruk:****• storfe**

- Slakt. 12 dag

- Melk. 4 dag

Intravenøs bruk:**• storfe**

- Slakt. 5 dag

- Melk. 3 dag

Intramuskulær bruk:**• gris**

- Slakt. 13 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

HR

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i króatíska

Tilgjengelig bare i króatíska

Additional information**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

11/02/2021

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

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

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

8/11/2022

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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