

# ROXACIN 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autoriseret

- Enrofloxacin

## Product identification

### Lægemiddelnavn:

ROXACIN 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Roxacin 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Roxacin 100 mg/ml Solution injectable

Roxacin 100 mg/ml Injektionslösung

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

### Dyreart:

Svin

Kvæg

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

## Product details

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramuskulær anvendelse:****• Svin**

- Meat and offal. 13 dag

**Intravenøs anvendelse:****• Kvæg**

- Meat and offal. 5 dag

- Milk. 3 dag

**Subkutan anvendelse:****• Kvæg**

- Meat and offal. 12 dag

- Milk. 4 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01MA90

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Tjekkisk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Portugisisk](#)  
[Slovensk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)  
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

---

## Additional information

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

23/05/2011

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

BE-V392892

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

23/05/2011

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)  
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0256/001

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)  
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)  
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)  
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)  
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)  
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)  
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)  
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)  
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)  
[Portugisisk](#) [Rumænsk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#)  
[hollandsk](#) [Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047243>