

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 solutie injectabila pentru bovine si porcine

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](#) [Rumænsk](#) [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:

3/08/2018

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

230138

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/08/2023

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

Documents

Produktresumé

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/600000047255>