

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

Autoriseret

- Enrofloxacin

## Product identification

**Lægemiddelnavn:**

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

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

Svin

---

**Administrationsvej:**

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær 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:****Subkutan anvendelse:****• Kvæg**

- Meat and offal. 12 dag
- Milk. 4 dag

**Intravenøs anvendelse:****• Kvæg**

- Meat and offal. 5 dag
- Milk. 3 dag

**Intramuskulær anvendelse:****• Svin**

- Meat and offal. 13 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](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#)  
[hollandsk](#) [Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Kroatisk](#)  
Kun tilgængelig på [Kroatisk](#)

## Additional information

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

11/02/2021

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

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

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

8/11/2022

---

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.

---

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