

# ROXACIN 100 mg/ml

Autorisiert

- Enrofloxacin

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

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

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Schwein  
Rind

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung  
intravenöse Anwendung  
subkutane Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Withdrawal period by route of administration:****intramuskuläre Anwendung:****• Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 day

**intravenöse Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 5 day

- Milk. 3 day

**subkutane Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 12 day

- Milk. 4 day

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01MA90

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Authorised in:**

Deutschland

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

29/03/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401395.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/09/2016

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0256/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Deutschland Griechenland Ungarn Italien Niederlande Polen  
Portugal Rumaenien Spanien

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047244>