

Roxacin 100 mg/ml Injektionslösung

Autorisiert

- Enrofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Roxacin 100 mg/ml Opløsning voor injectie

Roxacin 100 mg/ml Solution injectable

Roxacin 100 mg/ml Injektionslösung

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:

Belgien

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:

23/05/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Calier S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V392892

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/05/2011

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

[Herunterladen](#)

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