

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

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

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

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schwein

Rind

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Milch. 3 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 4 Tag

---

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

QJ01MA90

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Rumaenien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

2/08/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

230138

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/02/2026

---

**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)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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