

# ROXACIN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Autorizado

- Enrofloxacin

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

ROXACIN 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs  
ROXACIN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)

---

### **Especies de destino:**

Porcino  
Bovino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular  
Vía intravenosa  
Vía subcutánea

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:****• Porcino**

- Meat and offal. 13 Día

**Vía intravenosa:****• Bovino**

- Meat and offal. 5 Día

- Milk. 3 Día

**Vía subcutánea:****• Bovino**

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. 4 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

---

## Additional information

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/04/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridad responsable:**

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

2287 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/01/2015

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0256/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Alemania Grecia Hungría Italia Países Bajos Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Published on: 15/03/2023

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047216>