

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

Autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Roxacin 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en varkens

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 13 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 5 day
- Lait. 3 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 12 day
  - Lait. 4 day
- 

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pays-Bas

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

# Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

4/05/2011

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 107005

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/01/2022

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0256/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Allemagne Grèce Hongrie Italie Pays-Bas Pologne Portugal  
Roumanie Espagne

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.