

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

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

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

ROXACIN 100 mg/ml solutie injectabila pentru bovine si porcine

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino

bovini

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso intramuscolare:**

• **Suino**

- carne e visceri. 13 giorno

**Uso endovenoso:**

• **bovini**

- carne e visceri. 5 giorno

- latte. 3 giorno

**Uso sottocutaneo:**

• **bovini**

- carne e visceri. 12 giorno

- latte. 4 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

3/08/2018

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

230138

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/08/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0256/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Germania Grecia Ungheria Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo  
Romania Spagna

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047255>