

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

Geautoriseerd

- Enrofloxacin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

ROXACIN 100 mg/ml

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

• **Varken**

- Meat and offal. 13 day

Intraveneus gebruik:

• **Rund**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 3 day

Subcutaan gebruik:

• **Rund**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 4 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Duitsland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

29/03/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Calier S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Toelatingsnummer:

401395.00.00

Wijzigingsdatum status toelating:

14/09/2016

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0256/001

Betrokken lidstaten:

België Duitsland Griekenland Hongarije Italië Nederland Polen Portugal
Roemenië Spanje

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047244>