

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

Autorizado

- Enrofloxacin

## Product identification

### Nome do medicamento:

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

Roxacin 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Roxacin 100 mg/ml Solution injectable

Roxacin 100 mg/ml Injektionslösung

### Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

## Product details

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de Segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- **Pig**

- Meat and offal. 13 dia

#### **Via intravenosa:**

- **Cattle**

- Meat and offal. 5 dia

- Milk. 3 dia

#### **Via subcutânea:**

- **Cattle**

- Meat and offal. 12 dia

- Milk. 4 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01MA90

---

### **Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Valid

---

### **Autorizado em:**

Bélgica

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

## Additional information

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

23/05/2011

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Número da autorização:**

BE-V392892

---

### **Data de alteração do estado de autorização:**

23/05/2011

---

### **Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

### **Número de procedimento:**

IE/V/0256/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Alemanha Grécia Hungria Itália Países Baixos Polónia Portugal  
Roménia Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047243>