

Roxacin 100 mg/ml solução injectável para bovinos e suínos

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Roxacin 100 mg/ml solução injectável para bovinos e suínos
ROXACIN 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular
Via intravenosa
Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English
100.00 miligrama(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:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

3/03/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

323/01/11DFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

19/10/2022

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

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047259>