

# ROXACIN, 100mg/ml, Injekční roztok

Autorizado

- Enrofloxacin

## Product identification

**Nome do medicamento:**

ROXACIN, 100mg/ml, Injekční roztok

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

**Espécies alvo:**

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via intramuscular

---

## Product details

**Substância ativa / 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. 11 dia

**• Cattle (calf)**

- Meat and offal. 14 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Checo](#)

Disponível apenas em [Checo](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

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

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

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

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

20/02/2002

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Número da autorização:**

96/022/02-C

---

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

20/02/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [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.

Rotulagem

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000074948>