

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

Oprávněný

- Enrofloxacin

## Product identification

### Názov lieku:

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

ROXACIN 100 mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

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

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčný roztok

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulárne použitie:**

• **Pig**

- Meat and offal. 13 day

**Intravenózne použitie:**

• **Cattle**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 3 day

**Subkutánne použitie:**

• **Cattle**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 4 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Právny stav dodávky:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Grécko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

7/03/2016

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

**Číslo registrácie:**

2029/11-01-2017/K-0217601

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

11/01/2017

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0256/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Holandsko Poľsko  
Portugalsko Rumunsko Španielsko

---

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

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047247>