

Boflox 100 mg/ml инжекционен разтвор за говеда и свине

Разрешен

- Marbofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

BOFLOX 100 mg/ml

Boflox 100 mg/ml инжекционен разтвор за говеда и свине

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: 6 days 2 mg (IV/SC/IM) /3 days 8 mg (IM); Milk:36 hours 2 mg (IV/SC/IM) / 72 hours 8 mg (IM)

-

свиня

- Meat and offal. 4 day

-

говеда

- Milk. no withdrawal period

Meat and offal: 6 days 2 mg (IV/SC/IM) /3 days 8 mg (IM); Milk:36 hours 2 mg (IV/SC/IM) / 72 hours 8 mg (IM)

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: 6 days 2 mg (IV/SC/IM) /3 days 8 mg (IM); Milk:36 hours 2 mg (IV/SC/IM) / 72 hours 8 mg (IM)

-

говеда

- Milk. no withdrawal period

Meat and offal: 6 days 2 mg (IV/SC/IM) /3 days 8 mg (IM); Milk:36 hours 2 mg (IV/SC/IM) / 72 hours 8 mg (IM)

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: 6 days 2 mg (IV/SC/IM) /3 days 8 mg (IM); Milk:36 hours 2 mg (IV/SC/IM) / 72 hours 8 mg (IM)

-

говеда

- Milk. no withdrawal period

Meat and offal: 6 days 2 mg (IV/SC/IM) /3 days 8 mg (IM); Milk:36 hours 2 mg (IV/SC/IM) / 72 hours 8 mg (IM)

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01MA93

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Bulgaria

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Industrial Veterinaria S.A.

Дата на разрешение за търговия:

13/02/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Industrial Veterinaria S.A.
KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria
aniMedica GmbH

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1944

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/02/2013

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Процедурен номер:

ES/V/0190/001

[illegible]

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

български (PDF)

Публикувано на: 30/12/2025

[Свали](#)

Листовка

български (PDF)

Публикувано на: 30/12/2025

[Свали](#)

Данни върху опаковката

български (PDF)

Публикувано на: 30/12/2025

[Свали](#)

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.