

# Boflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Registrováno

- Marbofloxacin

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Boflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Skot

Prase (prasnice)

---

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Intramuskulární podání:**

- 

**Skot**

- Maso. 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)

- 

**Prase (prasnice)**

- Maso. 4 day

- 

**Skot**

- Mléko. 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)

**Intravenózní podání:**

- 

**Skot**

- Maso. 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)

- 

**Skot**

- Mléko. 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)

**Subkutánní podání:**



## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

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

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Datum registrace:**

17/05/2013

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

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

---

**Příslušný orgán:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Registrační číslo:**

Vm 36547/4002

---

**Datum změny stavu registrace:**

26/04/2024

---

**Referenční členský stát:**

Španělsko

---

**Číslo procedury:**

ES/V/0190/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Bulharsko Kypr Česko Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie  
Litva Lucembursko Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.