

Boflox 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

Εγκεκριμένο

- Marbofloxacin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Boflox 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοιρομητέρες

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- 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)

-

Χοιρομητέρες

- Meat and offal. 4 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Γάλα. 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)

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- 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)

-

Βοοειδή

- Γάλα. 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)

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- 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)

•

Βοοειδή

- Γάλα. 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)

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QJ01MA93

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Κύπρος

Διαθέσιμο σε:

Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Industrial Veterinaria S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/07/2013

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Industrial Veterinaria S.A.

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

aniMedica GmbH

Αρμόδια αρχή:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Αριθμός έγκρισης:

CY00404V

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/06/2018

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

ES/V/0190/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά
Ισλανδικά Norwegian

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Ελληνικά (PDF)

Δημοσιεύθηκε στις: 31/10/2025

[Λήψη](#)

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.