

BOFLOX 100 mg/ml

Volitatud

- Marbofloxacin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

BOFLOX 100 mg/ml

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

siga (emis)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 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)

-

sig (emis)

- liha ja söödavad koed. 4 day

-

veis

- piim. 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)

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 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)

-

veis

- piim. 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)

Subkutaanne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 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)

•

veis

- piim. 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)

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01MA93

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Küpros

Saadaval:

Küpros

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Industrial Veterinaria S.A.

Müügiloa kuupäev:

30/07/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

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

Vastutav asutus:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Müügiloa number:

CY00404V

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

18/06/2018

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloamenetluse number:

ES/V/0190/001

Asjaomased liikmesriigid:

Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari
Iirimaa Itaalia Leedu Luksemburg Holland Poola Portugal Rumeenia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.