

BOFLOX 100 mg/ml

Non autorizzato

- Marbofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BOFLOX 100 mg/ml

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino (scrofa)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 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)

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 4 giorno

-

bovini

- latte. 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)

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 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)

-

bovini

- latte. 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)

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 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)

-

bovini

- latte. 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)

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA93

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Revocato

Autorizzato in:

Lussemburgo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Industrial Veterinaria S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/12/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A.

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

aniMedica GmbH

Autorità responsabile:

Ministry Of Health And Social Security

Numero di autorizzazione:

V 054/13/12/2115

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/07/2022

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0190/001

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.