

BOFLOX 100 mg/ml

Toegelaten

- Marbofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BOFLOX 100 mg/ml

BOFLOX 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Zeugen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- 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)

-

Zeugen

- Meat and offal. 4 day

-

Rund

- 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)

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- 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)

-

Rund

- 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)

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- 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)

•

Rund

- 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)

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA93

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Industrial Veterinaria S.A.

Handelsvergunningsdatum:

22/02/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Industrial Veterinaria S.A.

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

aniMedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/5589281 8/2013

Datum toelatingswijziging:

22/12/2021

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0190/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Cyprus Tsjechië Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije
Ierland Italië Litouwen Luxemburg Nederland Polen Portugal Roemenië

Slowakije

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.