

BOFLOX 100 mg/ml

Toegelaten

- Marbofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BOFLOX 100 mg/ml

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:

Oplossing voor injectie

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:

Portugal

Beschikbaar in:

Portugal

Verpakkingsoomschrijving:

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:

21/02/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Industrial Veterinaria S.A.

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

aniMedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

649/01/13DFVPT.

Datum toelatingswijziging:

31/10/2025

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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Combined File of all Documents

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