

# Boflox flavour, 80mg, oral tablet for dogs

Autorizado

- Marbofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Boflox flavour, 80mg, oral tablet for dogs

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
80.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QJ01MA93

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/12/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

aniMedica GmbH

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/17/2389/001-006

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/08/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0330/002

---

**Estados miembros afectados:**

Austria República Checa Estonia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia  
Letonia Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia  
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-esv0330002-dcp-boflox-flavour--80mg--oral-tablet-for-dogs-en.pdf