

BOFLOX SABOR 20 MG COMPRIMIDOS PARA PERROS Y GATOS

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BOFLOX SABOR 20 MG COMPRIMIDOS PARA PERROS Y GATOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 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:

España

Disponible en:

España

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:

31/01/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3515 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/01/2017

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0330/001

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 26/09/2025

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 26/09/2025

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 26/09/2025

[Descargar](#)

eu-PUAR-esv0330001-dcp-boflox-flavour-20mg-en.pdf