

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Boflox sabor 20 mg comprimidos para perros y gatos

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principio activo:

Marbofloxacino 20 mg

Comprimidos redondos de color beige con motas marrones, ranurados.
Los comprimidos se pueden dividir en mitades o cuartos.

3. Especies de destino

Perros, gatos.



4. Indicaciones de uso

Tratamiento de infecciones causadas por cepas de microorganismos sensibles a marbofloxacino.

En perros:

- infecciones de la piel y los tejidos blandos (pioderma del pliegue cutáneo, impétigo, foliculitis, furunculosis, celulitis)
- infecciones del tracto urinario (ITU), asociadas o no con prostatitis o epididimitis
- infecciones de las vías respiratorias.

En gatos:

- infecciones de la piel y los tejidos blandos (heridas, abscesos, flemones)
- infecciones de las vías respiratorias altas.

5. Contraindicaciones

No usar en perros de menos de 12 meses, o de menos de 18 meses en el caso de razas excepcionalmente grandes, como Gran Danés, Pastor de Brie, Boyero de Berna y Mastín, que presentan un periodo de crecimiento mayor.

No usar en gatos de menos 16 semanas.

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

No usar en casos de resistencia a quinolonas, ya que existe resistencia cruzada (casi) completa a otras fluoroquinolonas.

No es adecuado para infecciones provocadas por anaerobios estrictos, levaduras u hongos.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Un pH urinario bajo podría tener efecto inhibitorio sobre la actividad del marbofloxacino. El pioderma se produce sobre todo como consecuencia de una enfermedad subyacente; por lo tanto, es aconsejable eliminar la causa subyacente y tratar al animal en consecuencia.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Se ha demostrado que las fluoroquinolonas inducen erosión del cartílago articular en perros jóvenes; por tanto, dosificar con precisión, especialmente en animales jóvenes.

Las fluoroquinolonas también son conocidas por sus posibles efectos secundarios neurológicos. Se recomienda utilizar con precaución en perros y gatos diagnosticados de epilepsia.

El uso de fluoroquinolonas debe reservarse para el tratamiento de afecciones clínicas con poca respuesta, o que se espera respondan poco, a otras clases de antimicrobianos. La buena práctica clínica requiere basar el tratamiento en los ensayos de sensibilidad de las bacterias aisladas del animal. Si no es posible, el tratamiento debe basarse en la información epidemiológica local (regional, a nivel de granja) sobre la sensibilidad de las bacterias diana. El uso del medicamento veterinario en condiciones distintas a las especificadas en el RCM puede incrementar la prevalencia de bacterias resistentes a las fluoroquinolonas y disminuir la eficacia del tratamiento con otras quinolonas, debido a la posibilidad de resistencias cruzadas.

El uso de este medicamento veterinario debe realizarse de acuerdo con las recomendaciones oficiales (nacionales o regionales) sobre el uso de antimicrobianos.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Las personas con hipersensibilidad conocida a (fluoro)quinolonas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta. Lávese las manos tras su utilización.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejas gestantes no han demostrado efectos adversos en la gestación. No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en perros y gatos durante la gestación y la lactancia.

Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Se sabe que las fluoroquinolonas interaccionan con cationes administrados por vía oral (aluminio, calcio, magnesio, hierro). En tales casos, la biodisponibilidad puede reducirse.

No usar en combinación con tetraciclinas o macrólidos, ya que pueden tener efecto antagonista.

Cuando se administra en combinación con teofilina, la semivida y, por tanto, la concentración plasmática de teofilina, aumentan. Por tanto, la dosis de teofilina debe reducirse.

Sobredosificación:

La sobredosificación puede causar daño en el cartílago articular y signos neurológicos agudos (p. ej. salivación, ojos llorosos, escalofríos, mioclonía, convulsiones), que deben tratarse sintomáticamente.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Perros, gatos:

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):
Dolor articular Síntomas neurológicos (ataxia (incoordinación), agresividad, convulsiones, depresión)
Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):
Reacción alérgica ¹ (reacción alérgica cutánea ²) Vómitos ³ , heces blandas ³ , alteración de la sed ³ Hiperactividad ^{2,3}

¹ Debida a la liberación de histamina.

² Temporal.

³ Leves; cesan espontáneamente tras el tratamiento y no requieren la interrupción del mismo.

A las dosis terapéuticas recomendadas, no cabe esperar ningún acontecimiento adverso grave en perros y gatos.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVENT: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Para administración oral.

La dosis recomendada es de 2 mg/kg/día (1 comprimido por cada 10 kg y día), en una única administración diaria. Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

El comprimido de 20 mg se puede partir de forma precisa y sencilla en cuatro cuartos iguales, haciendo presión con el pulgar sobre la marca cara arriba.

Duración del tratamiento:

Perros:

En infecciones de la piel y los tejidos blandos, la duración del tratamiento es de, al menos, 5 días. Dependiendo de la evolución de la enfermedad, puede ampliarse hasta 40 días.

En infecciones del tracto urinario, la duración del tratamiento es de, al menos, 10 días. Dependiendo de la evolución de la enfermedad, puede ampliarse hasta 28 días.

En infecciones respiratorias, la duración del tratamiento es de, al menos, 7 días. Dependiendo de la evolución de la enfermedad, puede ampliarse hasta 21 días.

Gatos:

En infecciones de la piel y los tejidos blandos (heridas, abscesos, flemones), la duración del tratamiento es de 3 a 5 días.

En infecciones de las vías respiratorias altas, la duración del tratamiento es de 5 días.

9. Instrucciones para una correcta administración

Ninguna.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de temperatura de conservación. Conservar los blísteres en el embalaje exterior.

Si los comprimidos se dividen, las mitades y los cuartos restantes deberán devolverse al blíster.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en el blíster y en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período de validez de las mitades y cuartos de comprimido: 4 días.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

3515 ESP

Formatos:

Caja de cartón de 10 comprimidos
Caja de cartón de 20 comprimidos
Caja de cartón de 50 comprimidos
Caja de cartón de 100 comprimidos
Caja de cartón de 150 comprimidos
Caja de cartón de 200 comprimidos

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

09/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Industrial Veterinaria, S.A.
Esmeralda 19
08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)
España
Tel: +34 934 706 270

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Alemania