

**PROSPECTO:**

**FORCYL SWINE 160 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA PORCINO**

**1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES**

Titular de la autorización de comercialización:

VETOQUINOL ESPECIALIDADES VETERINARIAS, S.A.  
Carretera de Fuencarral, nº 24, Edificio Europa I  
28108 Madrid-España

Fabricante responsable de la liberación del lote:

VETOQUINOL SA  
MAGNY VERNONIS  
BP 189  
70 204 LURE Cedex  
FRANCIA

O

VETOQUINOL BIOWET SP  
Kosynierow Gdynskich 13-14 St.  
66-400 Gorzow Wlkp.  
POLONIA

**2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

FORCYL SWINE 160 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA PORCINO  
Marbofloxacino

**3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS**

Un ml contiene:

Marbofloxacino	160 mg
Alcohol bencílico (E 1519)	15 mg

Solución clara de amarillo verdoso a amarillo pardusco.

**4. INDICACIONES DE USO**

En cerdos de engorde:

- . Tratamiento de infecciones del tracto respiratorio causadas por cepas sensibles de *Actinobacillus pleuropneumoniae* y *Pasteurella multocida*.

En lechón destetado:

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-07



.Tratamiento de infecciones intestinales causadas por cepas sensibles de *E. coli*.

En cerdas en posparto:

- . Tratamiento del síndrome mastitis metritis agalaxia (forma del síndrome de disgalactia posparto, SDPP) causada por cepas sensibles de *E. coli*.

## **5. CONTRAINDICACIONES**

No utilizar en animales con hipersensibilidad conocida a las fluoroquinolonas o a algún excipiente.

Para limitar el desarrollo de resistencia, no usar fluoroquinolonas como profilaxis o metafilaxis para prevenir la diarrea al destete.

## **6. REACCIONES ADVERSAS**

Puede observarse reacciones locales transitorias en el punto de inyección que desaparecen en 36 días.

Frecuentemente se ha observado dolor en el punto de inyección (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales).

Sí observa cualquier efecto grave u otros efectos no mencionados en este prospecto, por favor informe a su veterinario

## **7. ESPECIES DE DESTINO**

Porcino (cerdos de engorde, lechones destetados, cerdas adultas).

## **8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN**

La dosis recomendada es de 8 mg/kg de peso vivo, es decir 1 ml/20 kg de peso vivo, en una única inyección intramuscular en el lateral del cuello del cerdo

Para garantizar una dosis correcta, el peso vivo se debe determinar con la mayor precisión posible para evitar infradosificación.

## **9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN**

Ninguna.

## **10. TIEMPO(S) DE ESPERA**

Carne: 9 días.

## **11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

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

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.



Período de validez después de abierto el envase: 28 días.

Cuando se abra el envase por primera vez, determinar, usando el periodo de validez que se especifica en este prospecto, la fecha en la cual cualquier medicamento que quede en el envase debe ser desechado. Esta fecha de eliminación debe ser escrita en el espacio asignado en la etiqueta.

No usar después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta y en la caja después de CAD/EXP.

## **12. ADVERTENCIAS ESPECIALES**

### Advertencias especiales para cada especie de destino:

No utilizar en casos donde el patógeno involucrado sea resistente a otras fluoroquinolonas (resistencia cruzada).

### Precauciones especiales para su uso en animales:

Cuando se use este medicamento se deben tener en cuenta las recomendaciones oficiales sobre el uso de antimicrobianos.

El uso de fluoroquinolonas se debe reservar para el tratamiento de aquellos casos clínicos que hayan respondido, o se espera que respondan pobremente, a otras clases de antimicrobianos.

Siempre que sea posible las fluoroquinolonas se deben usar después de realizar un test de sensibilidad.

El uso del medicamento en condiciones distintas a las recomendadas en la Ficha Técnica puede incrementar la prevalencia de bacterias resistentes a las fluoroquinolonas y disminuir la eficacia del tratamiento con otras quinolonas debido a las resistencias cruzadas.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a las (fluoro) quinolonas y al alcohol bencílico deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Lávese las manos después de su uso. Evitar el contacto de la piel y los ojos con el medicamento veterinario. Si el medicamento entrara en contacto con la piel o los ojos, lávese abundantemente con agua.

Debe tener cuidado para evitar la autoinyección accidental. En caso de autoadministración accidental, consulte con un médico inmediatamente.

La autoinyección accidental puede provocar una ligera irritación.

### Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta:

Los estudios de laboratorios efectuados en ratas y conejos no han demostrado evidencias de efectos teratogénicos, embriotóxicos o maternotóxicos.

La seguridad del medicamento veterinario a dosis de 8 mg/kg no se ha demostrado en cerdas en gestación o en lechones lactantes cuando se utiliza en cerdas. Por tanto, utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo realizada por el veterinario responsable.

### Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:



Ninguna conocida.

**Sobredosificación:**

Se observaron lesiones en el cartílago de unión, que podrían dar lugar a dificultad de movimiento en algunos animales tratados a 24 mg/kg, tres veces la dosis y la duración recomendada.

**Incompatibilidades:**

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

**13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

**14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

28 de junio de 2017

**15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

**Formatos:**

Caja con vial de 50 ml  
Caja con vial de 100 ml  
Caja con vial de 250 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.  
Administración bajo control o supervisión del veterinario.

**NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**  
2607 ESP