

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Marfloxin 5 mg comprimidos para gatos y perros

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principios activos:

Marbofloxacin 5 mg

Comprimidos amarillo parduzco claro, redondos, biconvexos, con bordes biselados, con posibles manchas oscuras y blancas, ranurados en una de las caras.

Los comprimidos se pueden dividir en dos mitades.

3. Especies de destino

Gatos y perros.



4. Indicaciones de uso

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

En perros:

- infecciones de tejidos blandos y de la piel (pioderma de pliegues cutáneos, impétigo, foliculitis, furunculosis, celulitis);
- infecciones del tracto urinario (ITU), asociadas o no con prostatitis o epididimitis;
- infecciones del tracto respiratorio.

En gatos:

- infecciones de tejidos blandos y de la piel (heridas, abscesos y flemones);
- infecciones del tracto respiratorio superior.

5. Contraindicaciones

No usar en perros de menos de 12 meses, o de menos de 18 meses en caso de razas excepcionalmente grandes, como Gran Danés, Briard, Boyero de Berna, Boyero de Flandes y Mastín, con un periodo de crecimiento más largo.

No usar en gatos de menos de 16 semanas.

No usar en casos de hipersensibilidad al marbofloxacin u otras (fluro)quinolonas o a alguno de los excipientes.

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

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Un pH urinario bajo puede inhibir la actividad del marbofloxacino. El pioderma se produce como consecuencia de una enfermedad subyacente; por tanto, se debe eliminar la causa subyacente y tratar al animal convenientemente.

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

Dosis elevadas de algunas fluoroquinolonas pueden tener potencial epileptogénico. Se recomienda utilizar con precaución en perros y gatos diagnosticados de epilepsia. Sin embargo, a las dosis terapéuticas recomendadas, no se esperan efectos secundarios graves en perros y gatos. Se ha demostrado que las fluoroquinolonas inducen la erosión del cartílago articular en perros jóvenes, debiéndose tener cuidado para administrar la dosis precisa, especialmente en animales jóvenes. A las dosis recomendadas, no se evidenciaron lesiones articulares en estudios clínicos.

El uso de este medicamento veterinario debe realizarse de acuerdo con las recomendaciones oficiales y locales sobre el uso de antimicrobianos. Las fluoroquinolonas deben reservarse para el tratamiento de casos clínicos que hayan respondido mal, o se espera que respondan mal, a otras clases de antimicrobianos.

Siempre que sea posible, el uso de fluoroquinolonas debe basarse en ensayos de sensibilidad.

El uso del medicamento veterinario en condiciones distintas a las indicadas en el Resumen de las Características del Medicamento, puede incrementar la prevalencia de bacterias resistentes a las (fluoro)quinolonas y disminuir la eficacia del tratamiento con otras quinolonas, debido a potenciales 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 deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Lavarse las manos después del uso.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia en perros y gatos.

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto ni tóxicos para la madre, con marbofloxacino a dosis terapéuticas.

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

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Las fluoroquinolonas interactúan con los cationes administrados por vía oral (aluminio, calcio, magnesio, hierro). En estos casos, la biodisponibilidad de marbofloxacino puede verse reducida. La administración simultánea de medicamentos con teofilina, puede dar lugar a la inhibición del aclaramiento de teofilina.

Sobredosificación:

La sobredosificación puede causar signos agudos en forma de desórdenes neurológicos, que deben tratarse sintomáticamente.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Gatos, perros:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Vómitos ¹ , heces blandas ¹ Alteración de la sed ¹ Hiperactividad ^{1,2}
---	---

¹Cesan espontáneamente tras el tratamiento y no requieren la interrupción del mismo.

²Transitoria.

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

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

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

Vía oral.

La dosis recomendada es de 2 mg de marbofloxacino/kg de peso corporal/día (1 comprimido por 2,5 kg de peso corporal y por día) en una única administración diaria. Cuando sea necesario, sólo en perros, las combinaciones de comprimidos enteros o medios comprimidos de las distintas concentraciones (5 mg, 20 mg u 80 mg) permitirán una dosificación precisa.

Peso corporal del animal (kg)	Número de comprimidos (concentración 5 mg)	Rango de dosis aproximado (mg/kg)
1 – 1,5	0,5	1,7 – 2,5
>1,5 – 2,5	1	2,0 – 3,3
>2,5 – 3,5	1,5	2,1 – 3,0
>3,5 – 5,0	2	2,0 – 2,9
>5,0 – 7,0	3	2,1 – 3,0
>7,0 – 9	4	2,2 – 2,9

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

Duración del tratamiento

Perros:

- en infecciones de la piel y tejidos blandos, la duración del tratamiento es de, al menos, 5 días y, dependiendo del curso de la enfermedad, puede prolongarse hasta 40 días;
- en infecciones del tracto urinario, la duración del tratamiento es de, al menos, 10 días y, dependiendo del curso de la enfermedad, puede prolongarse hasta 28 días;
- en infecciones respiratorias, la duración del tratamiento es de, al menos, 7 días y, dependiendo del curso de la enfermedad, puede prolongarse hasta 21 días.

Gatos:

- en infecciones de la piel y tejidos blandos (heridas, abscesos, flemones), la duración del tratamiento es de 3 a 5 días;
- en infecciones del tracto respiratorio superior, 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.

Conservar en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de temperatura de conservación.

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

Periodo de validez del comprimido partido por la mitad: 5 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

2696 ESP

Formatos:

Caja de cartón que contiene 1 blíster de 10 comprimidos.

Caja de cartón que contiene 10 blísteres de 10 comprimidos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

10/2025

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:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Eslovenia

Tel: +34 911610380

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Eslovenia

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Alemania

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Croacia