

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

MARBOCYL 20 mg/ml solución inyectable para bovino y porcino

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Marbofloxacino 20,0 mg

Excipientes:

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes	Composición cuantitativa, si dicha información es esencial para una correcta administración del medicamento veterinario
Edetato de disodio	0,1 mg
Tioglicerol	0,5 mg
Metacresol	2,0 mg

3. Especies de destino

Bovino y porcino (cerdos de engorde).

4. Indicaciones de uso

En terneros pre-rumiantes y rumiantes

Tratamiento de infecciones respiratorias causadas por cepas sensibles de *Pasteurella multocida*, *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica* y *Mycoplasma bovis*.

En porcino:

Tratamiento de infecciones respiratorias causadas por cepas sensibles de *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Mycoplasma hyopneumoniae* y *Pasteurella multocida*.

El medicamento veterinario debe utilizarse solamente después de realizar ensayos de sensibilidad.

5. Contraindicaciones

Infecciones por bacterias resistentes a otras fluoroquinolonas (resistencia cruzada).

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

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Ninguna.

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

Las fluoroquinolonas deben reservarse para el tratamiento de casos clínicos que no han respondido bien, o se espera que no respondan bien, a otras clases de antimicrobianos.

Siempre que sea posible, las fluoroquinolonas deben ser usadas después de realizar un ensayo de sensibilidad.

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

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

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

Ninguna.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos no han demostrado efectos teratogénicos, embriotóxicos ni tóxicos para la madre.

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

Si se usa en vacas durante la lactancia, véase el apartado «Tiempos de espera».

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación:

No se ha observado ningún signo tras la sobredosificación con marbofloxacino a 3 veces la dosis recomendada. La sobredosis puede ocasionar trastornos neurológicos agudos, que podrían necesitar tratamiento sintomático.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario (en el caso de administración intravenosa) o bajo su supervisión y control.

Incompatibilidades principales:

Este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Terneros y porcino:

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):	Edema en el punto de inyección ¹ ; dolor en el punto de inyección ² ; lesión en el punto de inyección ^{2,3}
---	--

¹ Reacción transitoria, en caso de administración subcutánea o intramuscular.

² En caso de administración intramuscular.

³ Los signos inflamatorios pueden durar hasta 6 días en porcino, y 12 días en terneros.

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 s.c., i.m. e i.v.

En terneros pre-rumiantes y rumiantes

La dosis recomendada es de 2 mg/kg/día (1 ml/10 kg) en inyección única diaria por vía subcutánea o intramuscular, durante 3 a 5 días. La primera inyección puede realizarse también por vía intravenosa.

En porcino

Tratamiento de infecciones respiratorias: la dosis recomendada es de 2 mg/kg (1 ml/10 kg) en inyección única diaria por vía intramuscular, durante 3 a 5 días.

9. Instrucciones para una correcta administración

10. Tiempos de espera

	Terneros pre-rumiantes y rumiantes	Porcino
Carne	6 días	4 días

Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para el consumo humano.

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.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 28 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

1262 ESP

Caja con 1 vial de 10 ml
Caja con 1 vial de 20 ml
Caja con 1 vial de 50 ml
Caja con 1 vial de 100 ml
Caja con 1 vial de 250 ml

15. Fecha de la última revisión del prospecto

05/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<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:

VETOQUINOL ESPECIALIDADES VETERINARIAS, S.A.
Carretera de Fuencarral, nº 24 Edificio Europa I
28108 Madrid
Tlf: 91 490 37 92
farmacovigilanciaES@vetoquinol.com

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.
MAGNY-VERNOIS
F-70200 LURE
FRANCIA
O

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.
ul. Kosynierów Gdyńskich 13-14
66-400 Gorzów Wielkopolski
POLONIA