

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

FORCYL SWINE 160 mg/ml solución inyectable para porcino

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Marbofloxacino 160 mg

Excipientes:

Alcohol bencílico (E 1519) 15 mg

Solución transparente de amarillo verdoso a amarillo pardusco.

3. Especies de destino

Cerdos de engorde, lechones destetados, cerdas adultas.

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 lechones destetados:

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

En cerdas adultas 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 usar en casos de hipersensibilidad al principio activo, otras fluoroquinolonas o a alguno de los excipientes.

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

6. Advertencias especiales

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

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

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

Cuando se use este medicamento veterinario 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 el medicamento veterinario se debe usar después de realizar un test de sensibilidad.

El uso del medicamento veterinario 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 y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

La autoinyección accidental puede provocar una ligera irritación.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario a dosis de 8 mg/kg en cerdas en gestación o en lechones lactantes cuando se utiliza en cerdas

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto o tóxicos para la madre. Por tanto, utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo realizado 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

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Porcino

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):	Dolor en el punto de inyección
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacción en el punto de inyección ¹

¹Desaparecen en 36 días.

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 intramuscular

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

Para garantizar una dosis correcta, debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

9. Instrucciones para una correcta administración

Ninguna.

10. Tiempos 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 primario: 28 días.
No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y frasco después de Exp.
La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

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.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

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

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

07/2025

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-España
Tel: +34 914 90 37 92
farmacovigilanciaES@vetoquinol.com

Fabricante responsable de la liberación del lote:

VETOQUINOL SA
Magny Vernois
BP 189
70 204 Lure Cedex
FRANCIA

o

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