

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Marbotab 80 mg comprimidos para perros

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principios activos:

Marbofloxacino 80 mg

Comprimido redondo beis con puntos blancos, con una línea de rotura en forma de cruz en una cara. Los comprimidos se pueden dividir en cuatro cuartos iguales.

3. Especies de destino

Perros.



4. Indicaciones de uso

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

- infecciones cutáneas y de tejidos blandos (pioderma del pliegue cutáneo, impétigo, foliculitis, forunculosis, celulitis);
- infecciones del tracto urinario (ITU), asociadas o no con prostatitis;
- infecciones del aparato respiratorio.

5. Contraindicaciones

No usar en perros de menos de 12 meses de edad, o de menos de 18 meses en caso de razas excepcionalmente grandes, como gran danés, pastor de Brie, bouvier de Berna y mastín, con un período de crecimiento más largo.

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

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

No usar en infecciones por anaerobios estrictos, levaduras y otros hongos.

No usar comprimidos de Marbotab 80 mg en gatos. Para tratar a esta especie, hay disponible un comprimido divisible de 20 mg (Marbotab 20 mg comprimidos para perros y gatos).

6. Advertencias especiales

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, debiendo administrarse con precaución a la dosis precisa, especialmente en animales jóvenes.

Se sabe que las fluoroquinolonas pueden producir también efectos secundarios neurológicos. Se recomienda administrar con precaución a perros diagnosticados de epilepsia.

Un pH urinario bajo podría tener un efecto inhibitorio en la actividad de marbofloxacino.

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

Las fluoroquinolonas deben reservarse para aquellos casos clínicos que hayan respondido mal, o que se espera respondan mal, a otros tipos de antimicrobianos.

Siempre que sea posible, el tratamiento debe basarse en los ensayos de sensibilidad.

El uso del medicamento veterinario que se desvíe de las indicaciones del Resumen de las Características del Medicamento, puede aumentar la prevalencia de bacterias resistentes a las fluoroquinolonas 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:

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta. Usar guantes al manipular el medicamento veterinario o dividir los comprimidos. Lavarse las manos después del uso.

Las personas con hipersensibilidad conocida a las fluoroquinolonas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Gestación y lactancia:

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

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejas gestantes no han demostrado efectos adversos en la gestación.

Utilícese en animales gestantes o en lactación 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 interactúan con cationes administrados por vía oral (aluminio, calcio, magnesio, hierro), pudiendo reducirse su biodisponibilidad.

No utilizar en combinación con tetraciclinas o macrólidos, ya que pueden tener efectos antagonistas.

Cuando se administra junto con teofilina, se produce un aumento de la semivida y, por tanto, de la concentración plasmática de la teofilina. Por tanto, en estos casos, debe reducirse la dosis de teofilina.

Sobredosificación:

La sobredosificación puede provocar daños en el cartílago de las articulaciones y signos agudos en forma de trastornos neurológicos, que deben tratarse de forma sintomática.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

Ninguna conocida.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

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

¹ Leves. Desaparecen espontáneamente tras el tratamiento, y no requieren la interrupción del mismo.

² Reacciones cutáneas temporales, debidas a una posible liberación de histamina.

³ Transitoria.

A la dosis terapéutica recomendada, no se esperan acontecimientos adversos graves.

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 o a su representante local 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/kg/día, en una administración única diaria. Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

Los comprimidos pueden dividirse en 2 o en 4 partes iguales, para permitir una dosificación precisa.

Duración del tratamiento:

En caso de infecciones cutáneas y de tejidos blandos, la duración del tratamiento es de, al menos, 5 días. Según la evolución de la enfermedad, puede extenderse hasta 40 días.

En infecciones de vías urinarias no asociadas con prostatitis o epididimitis, la duración del tratamiento es de, al menos, 10 días. En otros casos, según la evolución de la enfermedad, puede extenderse hasta 28 días.

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

9. Instrucciones para una correcta administración

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 envase original (blíster), con objeto de protegerlo de la luz.

Si los comprimidos se dividen, los cuartos no utilizados deben devolverse al blíster abierto.

Período de validez de los comprimidos divididos en cuartos, después de abierto el envase primario: 72 horas.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y en el blíster 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.

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

2701 ESP

Blísteres con 10 comprimidos cada uno, en cajas de cartón de 20, 50, 100 y 200 comprimidos.
Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

03/2026

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 fabricante responsable de la liberación del lote:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Alemania

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Laboratorios Karizoo, S.A.
Pol. Ind. La Borda, Mas Pujades 11-12
08140 Caldes de Montbui
España
Tel: + 34 93 865 41 48
E-mail: pharmacovigilance@alivira.es

17. Información adicional