

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Marbosol 20 mg/ml, solución inyectable para terneros y lechones

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Marbofloxacino 20 mg

Excipientes:

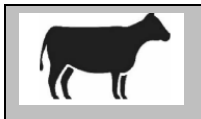
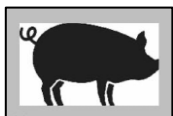
Metacresol 2 mg

Monotioglicerol 0,50 mg

Solución transparente y amarilla.

3. Especies de destino

Bovino (terneros prerrumiantes), porcino (lechones)



4. Indicaciones de uso

Terneros prerrumiantes:

Para el tratamiento y prevención de infecciones respiratorias causadas por cepas de *Mannheimia haemolytica* y *Pasteurella multocida*, sensibles a marbofloxacino, una vez se ha confirmado la enfermedad en el grupo.

Lechones:

Para el tratamiento de infecciones respiratorias causadas por cepas de *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Mycoplasma hyopneumoniae* y *Pasteurella multocida* sensibles a marbofloxacino.

5. Contraindicaciones

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

6. Advertencias especiales

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

No usar en caso de infecciones bacterianas con resistencia a otras (fluoro)quinolonas (resistencia cruzada).

Deben tenerse en cuenta las políticas antimicrobianas oficiales y locales al utilizar el medicamento veterinario.

Las fluoroquinolonas deben reservarse para el tratamiento de procesos infecciosos que no hayan respondido, o que se espera no respondan adecuadamente, a otros grupos de antimicrobianos.

Siempre que sea posible, el uso de las fluoroquinolonas debe basarse en las pruebas 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 la posible aparición de 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.

Este medicamento está asociado con la sensibilización y la dermatitis de contacto, y por lo tanto debe evitarse el contacto directo con la piel.

En caso de contacto con la piel o los ojos, aclarar con abundante agua.

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

Lávese las manos después de su uso.

Gestación y lactancia:

No procede.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No deben administrarse AINE, excepto el ácido tolfenámico, simultáneamente o en el plazo de 24 horas después de cada administración.

Las fluoroquinolonas pueden aumentar las concentraciones de teofilina si se usan simultáneamente. La administración simultánea con cationes divalentes y trivalentes, como los medicamentos veterinarios que contienen aluminio (p. ej., el sucralfato), hierro y calcio, puede disminuir la absorción. No mezclar en la solución o en los viales con albúmina, calcio, hierro o zinc, porque puede producirse quelación. El marbofloxacin puede administrarse con otros antibióticos y agentes anestésicos sin evidencia de interacción farmacológica.

Sobredosificación:

No se han observado signos de sobredosificación tras la administración de hasta 3 veces la dosis recomendada en terneros y de hasta 5 veces en porcino.

Cuando se excede la dosis, pueden producirse signos como trastornos neurológicos. Estos signos deben tratarse sintomáticamente.

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:

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

7. Acontecimientos adversos

Bovino (terneros prerrumiantes), porcino (lechones):

Frecuencia no determinada (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)	Hinchazón en el lugar de inyección ¹ Dolor en el lugar de inyección ¹ Inflamación en el lugar de inyección ²
--	---

¹ desaparece al cabo de los pocos días.

² Las lesiones inflamatorias pueden persistir 6 días en los lechones y 12 días en los 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 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

Terneros prerrumiantes:

Vía intramuscular (i.m.), subcutánea (s.c.) o intravenosa (i.v., solo para la primera administración):
2 mg/kg de peso vivo/día (1 ml/10 kg peso vivo/día) durante 3 – 5 días.

Lechones:

Vía intramuscular (i.m.):
2 mg/kg de peso vivo/día (1 ml/10 kg peso vivo/día) durante 3 – 5 días.

No inyecte el medicamento veterinario en el mismo lugar de la zona del cuello. El volumen máximo por inyección no debe exceder 5,5 ml para los terneros y 3,0 ml para porcino.

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

9. Instrucciones para una correcta administración

Evitar la contaminación durante el uso

No puncionar el tapón más de 20 veces. El usuario debe escoger el tamaño de vial más adecuado según la especie de destino a tratar.

10. Tiempos de espera

Carne:

Terneros prerrumiantes: 6 días

Lechones: 3 días

11. Precauciones especiales de conservación

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

Conservar el frasco 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 y en el frasco después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período 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

2712 ESP

Caja de cartón con frascos de 50 ml o 100 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

02/2026

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
Spain
Tel: [+ 34 93 865 41 48](tel:+34938654148)
E-mail: pharmacovigilance@alivira.es

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

17. Información adicional