

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Marbosol 100 mg/ml, solución inyectable para bovino y porcino

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Marbofloxacino: 100 mg

Excipientes:

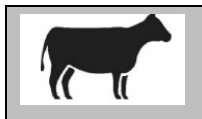
Metacresol 2 mg

Monotioglicerol 1 mg

Solución transparente y amarilla.

3. Especies de destino

Bovino, porcino



4. Indicaciones de uso

Bovino:

Tratamiento de infecciones respiratorias causadas por cepas sensibles de *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* e *Histophilus somni*.

Tratamiento de mastitis aguda causada por cepas de *Escherichia coli* sensibles a marbofloxacino durante el período de lactancia.

Porcino:

Tratamiento del síndrome de Mastitis Metritis Agalactia (síndrome MMA, síndrome de disgalaxia postparto, SDP) causado por cepas bacterianas sensibles a marbofloxacino.

5. Contraindicaciones

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

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Los datos de eficacia han demostrado una eficacia insuficiente del medicamento en el tratamiento de la mastitis aguda causada por cepas grampositivas.

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

No usar en caso de infecciones bacterianas con resistencia a otras fluoroquinolonas (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 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:

Los estudios de laboratorio efectuados en animales (ratas, conejos) no han producido ninguna evidencia de efectos teratogénicos, embriotóxicos, o tóxicos para la madre asociados con el uso de marbofloxacino. No se ha determinado la seguridad del medicamento veterinario en vacas y cerdas adultas gestantes y en lactación. Por lo tanto, usar solo de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

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 marbofloxacino 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 bovinos 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, porcino:

Frecuencia no determinada (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)	Hinchazón en el lugar de inyección ^{1,2} Dolor en el lugar de inyección ^{1,2} Inflamación en el lugar de inyección ^{1,3}
--	---

¹ Tras la administración intramuscular

² Transitorio

³ Puede persistir al menos 12 días después de la inyección

Se sabe que las fluoroquinolonas inducen artropatías. Sin embargo, este efecto no se ha observado nunca con marbofloxacin en bovino.

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

Bovino:

Tratamiento de dosis única (8 mg/kg) para infecciones respiratorias:

La dosis recomendada es de 8 mg/kg de peso vivo/día (2 ml/25 kg peso vivo) en una inyección intramuscular (i.m.) única.

Si el volumen a inyectar es mayor de 20 ml, debe repartirse en dos o más zonas de inyección.

Tratamiento de dosis múltiple (inyección única diaria de 2 mg/kg durante 3 - 5 días) para mastitis aguda:

La dosis recomendada es de 2 mg/kg de peso vivo/día (1 ml/50 kg peso vivo) en una única inyección diaria por vía intramuscular (i.m.), subcutánea (s.c.) o intravenosa (i.v., solo la primera inyección) y durante 3 - 5 días consecutivos.

Porcino:

La dosis recomendada es de 2 mg/kg de peso vivo/día (1 mL/50 kg peso vivo) en una única inyección diaria por vía intramuscular (i.m.) durante 3 días consecutivos.

En bovino y porcino, la zona de inyección recomendada es el cuello.

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

Para reducir el riesgo de contaminación del medicamento veterinario con partículas, se recomienda utilizar una aguja de extracción para reducir el número de ocasiones en que se punciona el septo.

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

Bovino:

Dosis única (8 mg/kg) (i.m.)

Carne: 3 días

Leche: 72 horas

Dosis múltiple (inyección única diaria de 2 mg/kg durante 3 o 5 días) (i.v., s.c. y i.m.)

Carne: 6 días

Leche: 36 horas

Porcino:

Carne: 4 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

2713 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