



Marbocyl P[®] 5 mg

Marbofloxacin

Perros y gatos

En el momento de evaluar la necesidad de un tratamiento, gran parte de las fallas que se presentan responden a los inconvenientes que se tienen para poder administrar el medicamento al animal. Es por esto que INVET[™] decidió distribuir el producto Marbocyl P[®], desarrollado por Vetoquinol[®], producto de elección en la terapéutica antibiótica gracias a su agradable sabor.

INTRODUCCIÓN

Si bien en el mercado se encuentra un sinnúmero de antibióticos, la opción de un Antibacteriano para uso sistémico, del grupo de las Fluoroquinolonas, siempre será una excelente alternativa para el manejo de las infecciones que se pueden presentar en perros y gatos.

COMPOSICIÓN

Cada tableta masticable contiene:

Marbofloxacin 5 mg
Excipientes c.s.p. 1 tableta

DEL PRINCIPIO ACTIVO

Marbofloxacin es un agente antimicrobiano sintético de acción bactericida, perteneciente al grupo de las fluorquinolonas, que actúa mediante inhibición de la DNA girasa. Es eficaz frente a un amplio rango de bacterias Gram positivas (en particular *Staphylococcus*, *Streptococcus*) y Gram negativas (*Escherichia coli*, *Salmonella typhimurium*, *Citrobacter freundii*, *Enterobacter cloacae*, *Serratia marcescens*, *Morganella morganii*, *Proteus* spp., *Klebsiella* spp., *Shigella* spp., *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pseudomonas* spp., *Brucella canis*), así como *Mycoplasma* spp. Tras su administración oral a perros y gatos a la dosis recomendada de 2 mg/kg, marbofloxacin se absorbe fácilmente y alcanza concentraciones plasmáticas máximas de 1,5 µg/ml en un plazo de 2 horas. Su biodisponibilidad se aproxima al 100 %. Se une débilmente a las proteínas plasmáticas (menos del 10 %), se distribuye ampliamente y en la mayor parte de los tejidos (hígado, riñón, piel, pulmón, vejiga urinaria, tracto digestivo), alcanza concentraciones más elevadas que en el plasma. Marbofloxacin se elimina lentamente ($t_{1/2\beta} = 14$ h en perros y 10 h en gatos), fundamentalmente en su forma activa, por orina (2/3) y heces (1/3).

DEL PRODUCTO

Marbocyl P es un antibiótico del grupo de las fluorquinolonas, en presentación de tabletas saborizadas para perros y gatos, monoranurados, de fácil administración. Se presenta en tres concentraciones distintas (5 mg, 20 mg y 80 mg), cada una con tamaño diferente, lo cual da practicidad al momento de la administración.

CARACTERÍSTICAS

- Altamente palatable.
- Tabletas divisibles y con tamaño diferenciado según las presentaciones.
- Tres concentraciones que permiten una dosificación precisa según el peso del animal.

INDICACIONES

Indicado en **perros** para el tratamiento de Infecciones de la piel y los tejidos blandos (pioderma de los pliegues de la piel, impétigo, foliculitis, furunculosis, celulitis) ocasionadas por cepas de *Staphylococcus* spp. (*S. intermedius*, *S. pseudintermedius*, *S. aureus*), *Pseudomonas aeruginosa* y *enterobacterias*, incluida *Escherichia coli*, susceptibles al medicamento. Infecciones de las vías urinarias (IVU) asociadas o no con prostatitis ocasionadas por cepas de *Staphylococcus* spp., *enterobacterias* (*Escherichia coli*, *Citrobacter freundii*, *Enterobacter cloacae*, *Proteus* spp., *Klebsiella* spp., *Morganella morganii*) y *Pseudomonas aeruginosa* susceptibles al medicamento.

Indicado en **gatos** para el tratamiento de infecciones de la piel y los tejidos blandos (heridas, abscesos) ocasionadas por cepas de *Staphylococcus* spp., (*S. intermedius*, *S. pseudintermedius*, *S. aureus*), *Escherichia coli* y *Pasteurella multocida* susceptibles al medicamento.

DOSIS

PERROS: la dosis recomendada es de 2 mg/kg/día (1 tableta por cada 2,5 kg por día) en una sola administración diaria.

- En las infecciones de la piel y los tejidos blandos, la duración del tratamiento es de 5 días como mínimo. Dependiendo de la evolución clínica, puede prolongarse hasta 40 días.
- En el caso de **pioderma**, superficial y grave, se recomienda una duración inicial del tratamiento de 10 a 20 días respectivamente, con una duración máxima de hasta 40 días que se establecerá en función de la evolución clínica del proceso.
- En las infecciones del tracto urinario inferior, la duración del tratamiento es de 10 días como mínimo. En caso de prostatitis o epididimitis asociadas, o en caso de infecciones del tracto urinario superior, el tratamiento puede prolongarse hasta 28 días.

GATOS: la dosis recomendada es de 2 mg/kg/día (1 tableta por cada 2,5 kg por día) en una sola administración diaria.

- Para las infecciones de la piel y los tejidos blandos (heridas, abscesos, flemones), la duración del tratamiento es de 3 a 5 días.

CONTRAINDICACIONES

No debe utilizarse este producto en cachorros de razas grandes. No administrar a animales epilépticos ante la ausencia de datos en estos casos. El producto no debe ser utilizado en animales pesando menos de 2,5 kg.

REACCIONES ADVERSAS

A la dosis terapéutica recomendada no se prevén reacciones adversas graves en perros o gatos. Ocasionalmente pueden aparecer reacciones adversas leves tales como vómitos, diarreas, polidipsia, poliuria e hiperactividad. Estos signos cesan espontáneamente después del tratamiento y no requieren la suspensión del mismo. Debido a la liberación de histamina que podría producir, se ha descrito la aparición de síntomas de procesos alérgicos que son reacciones cutáneas leves y pasajeras (no se observa hipotensión severa). En raras ocasiones pueden aparecer síntomas nerviosos (ataxia, agitación, agresividad, convulsiones y postración) y dolor articular. Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Período de validez después de abierto el envase primario: 24 horas. Las tabletas una vez partidas, mantenerlas en el blíster, cerrado, y protegido de la luz y la humedad. No utilizar mitades de tabletas pasadas 24 horas.

ADVERTENCIAS ESPECIALES

No utilizar este medicamento durante la gestación y la lactancia.

INTERACCIÓN CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN

Es conocido que las fluorquinolonas interactúan con los cationes administrados por vía oral (aluminio, calcio, magnesio, hierro). En tales casos, la biodisponibilidad puede estar reducida. Debe reducirse la dosis de teofilina cuando se utilice de forma simultánea. Administrar con precaución cuando se emplee conjuntamente con antiinflamatorios no esteroideos.

SOBREDOSIFICACIÓN

Los síntomas característicos que pueden aparecer son salivación y vómitos, pérdida de peso y disminución de la actividad. También se ha descrito reducción del peso del timo en perros durante 14 días y con la dosis ensayada más alta (100 mg/kg). Solamente dosis muy altas (≥ 2000 mg/kg), difícilmente alcanzables con tabletas, pueden causar signos agudos en forma de trastornos neurológicos, que se tratarían de forma sintomática.

BIBLIOGRAFÍA

1. Jong et al. "Antimicrobial susceptibility monitoring of canine and feline skin and ear pathogens isolated from European veterinary clinics: results of the ComPath Surveillance programme". *Veterinary Dermatology* 2020; 31: 431–e114.
2. Ludwig et al. "Antimicrobial susceptibility monitoring of dermatological bacterial pathogens isolated from diseased dogs and cats across Europe (ComPath results)". *Journal of Applied Microbiology*, 2016. V121, 1254–1267.
3. Moyaert et al. "Antimicrobial Susceptibility Monitoring of Bacterial Pathogens Isolated from Urinary Tract Infections in Dogs and Cats Across Europe: ComPath Results". *Veterinary microbiology. Microbial drug resistance*. Volume 23, Number 3, 2017. 391-404.

PRESENTACIONES

- Caja que contiene 10 blíster, cada uno de 10 tabletas.
- Blíster por 10 tabletas (en sobre individual)

REGISTRO ICA No. 11433-MV
Fabricado por Vetoquinol, Francia
Comercializado por INVET S.A.S.
www.invetcolumbia.com.co
Colombia

ELABORADO Y FORMULADO IMPORTADO Y DISTRIBUÍDO POR:
POR:





Marbocyl P[®] 20 mg

Marbofloxacin

Perros

En el momento de evaluar la necesidad de un tratamiento, gran parte de las fallas que se presentan responden a los inconvenientes que se tienen para poder administrar el medicamento al animal. Es por esto que INVET[®] decidió distribuir el producto Marbocyl P[®], desarrollado por Vetoquinol[®], producto de elección en la terapéutica antibiótica gracias a su agradable sabor.

INTRODUCCIÓN

Si bien en el mercado se encuentra un sinnúmero de antibióticos, la opción de un Antibacteriano para uso sistémico, del grupo de las Fluoroquinolonas, siempre será una excelente alternativa para el manejo de las infecciones que se pueden presentar en perros y gatos.

COMPOSICIÓN

Cada tableta masticable contiene:

Marbofloxacin 20 mg
Excipientes c.s.p. 1 tableta

DEL PRINCIPIO ACTIVO

Marbofloxacin es un agente antimicrobiano sintético de acción bactericida, perteneciente al grupo de las fluorquinolonas, que actúa mediante inhibición de la DNA girasa. Es eficaz frente a un amplio rango de bacterias Gram positivas (en particular *Staphylococcus*, *Streptococcus*) y Gram negativas (*Escherichia coli*, *Salmonella typhimurium*, *Citrobacter freundii*, *Enterobacter cloacae*, *Serratia marcescens*, *Morganella morganii*, *Proteus* spp., *Klebsiella* spp., *Shigella* spp., *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pseudomonas* spp., *Brucella canis*), así como *Mycoplasma* spp. Tras su administración oral a perros y gatos a la dosis recomendada de 2 mg/kg, marbofloxacin se absorbe fácilmente y alcanza concentraciones plasmáticas máximas de 1,5 µg/ml en un plazo de 2 horas. Su biodisponibilidad se aproxima al 100 %. Se une débilmente a las proteínas plasmáticas (menos del 10 %), se distribuye ampliamente y en la mayor parte de los tejidos (hígado, riñón, piel, pulmón, vejiga urinaria, tracto digestivo), alcanza concentraciones más elevadas que en el plasma. Marbofloxacin se elimina lentamente ($t_{1/2} = 14$ h en perros y 10 h en gatos), fundamentalmente en su forma activa, por orina (2/3) y heces (1/3).

DEL PRODUCTO

Marbocyl P[®] es un antibiótico del grupo de las fluoroquinolonas, en presentación de tabletas saborizadas para perros y gatos, monoranurados, de fácil administración. Se presenta en tres concentraciones distintas (5 mg, 20 mg y 80 mg), cada una con tamaño diferente, lo cual da practicidad al momento de la administración.

CARACTERÍSTICAS

- Altamente palatable.
- Tabletas divisibles y con tamaño diferenciado según las presentaciones.
- Tres concentraciones que permiten una dosificación precisa según el peso del animal.

INDICACIONES

Indicado en **perros** para el tratamiento de Infecciones de la piel y los tejidos blandos (pioderma de los pliegues de la piel, impétigo, foliculitis, furunculosis, celulitis) ocasionadas por cepas de *Staphylococcus* spp. (*S. intermedius*, *S. pseudintermedius*, *S. aureus*), *Pseudomonas aeruginosa* y *enterobacterias*, incluida *Escherichia coli*, susceptibles al medicamento. Infecciones de las vías urinarias (IVU) asociadas o no con prostatitis ocasionadas por cepas de *Staphylococcus* spp., *enterobacterias* (*Escherichia coli*, *Citrobacter freundii*, *Enterobacter cloacae*, *Proteus* spp., *Klebsiella* spp., *Morganella morganii*) y *Pseudomonas aeruginosa* susceptibles al medicamento.

DOSIS

PERROS: la dosis recomendada es de 2 mg/kg/día (1 tableta por cada 10 kg por día) en una sola administración diaria.

- En las infecciones de la piel y los tejidos blandos, la duración del tratamiento es de 5 días como mínimo. Dependiendo de la evolución clínica, puede prolongarse hasta 40 días.
- En el caso de **pioderma**, superficial y grave, se recomienda una duración inicial del tratamiento de 10 a 20 días respectivamente, con una duración máxima de hasta 40 días que se establecerá en función de la evolución clínica del proceso.
- En las infecciones del tracto urinario inferior, la duración del tratamiento es de 10 días como mínimo. En caso de prostatitis o epididimitis asociadas, o en caso de infecciones del tracto urinario superior, el tratamiento puede prolongarse hasta 28 días.

CONTRAINDICACIONES

No debe utilizarse este producto en cachorros de razas grandes. No administrar a animales epilépticos ante la ausencia de datos en estos casos.

REACCIONES ADVERSAS

A la dosis terapéutica recomendada no se prevén reacciones adversas graves en perros o gatos. Ocasionalmente pueden aparecer reacciones adversas leves tales como vómitos, diarreas, polidipsia, poliuria e hiperactividad. Estos signos cesan espontáneamente después del tratamiento y no requieren la suspensión del mismo. Debido a la liberación de histamina que podría producir, se ha descrito la aparición de síntomas de procesos alérgicos que son reacciones cutáneas leves y pasajeras (no se observa hipotensión severa). En raras ocasiones pueden aparecer síntomas nerviosos (ataxia, agitación, agresividad, convulsiones y postración) y dolor articular. Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Período de validez después de abierto el envase primario: 24 horas. Las tabletas una vez partidas, mantenerlas en el blíster, cerrado, y protegido de la luz y la humedad. No utilizar mitades de tabletas pasadas 24 horas.

ADVERTENCIAS ESPECIALES

No utilizar este medicamento durante la gestación y la lactancia.

INTERACCIÓN CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN

Es conocido que las fluorquinolonas interactúan con los cationes administrados por vía oral (aluminio, calcio, magnesio, hierro). En tales casos, la biodisponibilidad puede estar reducida. Debe reducirse la dosis de teofilina cuando se utilice de forma simultánea. Administrar con precaución cuando se emplee conjuntamente con antiinflamatorios no esteroideos.

SOBREDOSIFICACIÓN

Los síntomas característicos que pueden aparecer son salivación y vómitos, pérdida de peso y disminución de la actividad. También se ha descrito reducción del peso del tino en perros durante 14 días y con la dosis ensayada más alta (100 mg/kg). Solamente dosis muy altas (≥ 2000 mg/kg), difícilmente alcanzables con tabletas, pueden causar signos agudos en forma de trastornos neurológicos, que se tratarían de forma sintomática.

BIBLIOGRAFÍA

1. Jong et al. "Antimicrobial susceptibility monitoring of canine and feline skin and ear pathogens isolated from European veterinary clinics: results of the ComPath Surveillance programme". *Veterinary Dermatology* 2020; 31: 431–e114.
2. Ludwig et al. "Antimicrobial susceptibility monitoring of dermatological bacterial pathogens isolated from diseased dogs and cats across Europe (ComPath results)". *Journal of Applied Microbiology*, 2016. V121, 1254--1267.
3. Moyaert et al. "Antimicrobial Susceptibility Monitoring of Bacterial Pathogens Isolated from Urinary Tract Infections in Dogs and Cats Across Europe: ComPath Results". *Veterinary microbiology. Microbial drug resistance*. Volume 23, Number 3, 2017. 391-404.

PRESENTACIONES

- Caja que contiene 10 blíster, cada uno de 10 tabletas.
- Blíster por 10 tabletas (en sobre individual)

REGISTRO ICA No. 11434-MV

Fabricado por Vetoquinol, Francia

Comercializado por INVET S.A.S.

www.invetcolombia.com.co

Colombia

ELABORADO Y FORMULADO IMPORTADO Y DISTRIBUÍDO POR:
POR:





Marbocyl P[®] 80 mg

Marbofloxacino

Perros

En el momento de evaluar la necesidad de un tratamiento, gran parte de las fallas que se presentan responden a los inconvenientes que se tienen para poder administrar el medicamento al animal. Es por esto que INVET[™] decidió distribuir el producto Marbocyl P[®], desarrollado por Vetoquinol, [®] producto de elección en la terapéutica antibiótica gracias a su agradable sabor.

INTRODUCCIÓN

Si bien en el mercado se encuentra un sinnúmero de antibióticos, la opción de un Antibacteriano para uso sistémico, del grupo de las Fluoroquinolonas, siempre será una excelente alternativa para el manejo de las infecciones que se pueden presentar en perros y gatos.

COMPOSICIÓN

Cada tableta masticable contiene:

Marbofloxacino 80 mg
Excipientes c.s.p. 1 tableta

DEL PRINCIPIO ACTIVO

Marbofloxacino es un agente antimicrobiano sintético de acción bactericida, perteneciente al grupo de las fluorquinolonas, que actúa mediante inhibición de la DNA girasa. Es eficaz frente a un amplio rango de bacterias Gram positivas (en particular *Staphylococcus*, *Streptococcus*) y Gram negativas (*Escherichia coli*, *Salmonella typhimurium*, *Citrobacter freundii*, *Enterobacter cloacae*, *Serratia marcescens*, *Morganella morganii*, *Proteus* spp., *Klebsiella* spp., *Shigella* spp., *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pseudomonas* spp., *Brucella canis*), así como *Mycoplasma* spp. Tras su administración oral a perros y gatos a la dosis recomendada de 2 mg/kg, marbofloxacino se absorbe fácilmente y alcanza concentraciones plasmáticas máximas de 1,5 µg/ml en un plazo de 2 horas. Su biodisponibilidad se aproxima al 100 %. Se une débilmente a las proteínas plasmáticas (menos del 10 %), se distribuye ampliamente y en la mayor parte de los tejidos (hígado, riñón, piel, pulmón, vejiga urinaria, tracto digestivo), alcanza concentraciones más elevadas que en el plasma. Marbofloxacino se elimina lentamente ($t_{1/2\beta} = 14$ h en perros y 10 h en gatos), fundamentalmente en su forma activa, por orina (2/3) y heces (1/3).

DEL PRODUCTO

Marbocyl P[®] es un antibiótico del grupo de las fluorquinolonas, en presentación de tabletas saborizadas para perros y gatos, monoranurados, de fácil administración. Se presenta en tres concentraciones distintas (5 mg, 20 mg y 80 mg), cada una con tamaño diferente, lo cual da practicidad al momento de la administración.

CARACTERÍSTICAS

- Altamente palatable.
- Tabletillas divisibles y con tamaño diferenciado según las presentaciones.
- Tres concentraciones que permiten una dosificación precisa según el peso del animal.

INDICACIONES

Indicado en **perros** para el tratamiento de Infecciones de la piel y los tejidos blandos (pioderma de los pliegues de la piel, impétigo, folliculitis, furunculosis, celulitis) ocasionadas por cepas de *Staphylococcus* spp. (*S. intermedius*, *S. pseudintermedius*, *S. aureus*), *Pseudomonas aeruginosa* y *enterobacterias*, incluida *Escherichia coli*, susceptibles al medicamento. Infecciones de las vías urinarias (IVU) asociadas o no con prostatitis ocasionadas por cepas de *Staphylococcus* spp., *enterobacterias* (*Escherichia coli*, *Citrobacter freundii*, *Enterobacter cloacae*, *Proteus* spp., *Klebsiella* spp., *Morganella morganii*) y *Pseudomonas aeruginosa* susceptibles al medicamento.

DOSIS

PERROS: la dosis recomendada es de 2 mg/kg/día (1 tableta por cada 40 kg por día) en una sola administración diaria.

- **En las infecciones de la piel y los tejidos blandos**, la duración del tratamiento es de 5 días como mínimo. Dependiendo de la evolución clínica, puede prolongarse hasta 40 días.
- **En el caso de pioderma**, superficial y grave, se recomienda una duración inicial del tratamiento de 10 a 20 días respectivamente, con una duración máxima de hasta 40 días que se establecerá en función de la evolución clínica del proceso.
- **En las infecciones del tracto urinario inferior**, la duración del tratamiento es de 10 días como mínimo. En caso de prostatitis o epididimitis asociadas, o en caso de infecciones del tracto urinario superior, el tratamiento puede prolongarse hasta 28 días.

CONTRAINDICACIONES

No debe utilizarse este producto en cachorros de razas grandes. No administrar a animales epilépticos ante la ausencia de datos en estos casos.

REACCIONES ADVERSAS

A la dosis terapéutica recomendada no se prevén reacciones adversas graves en perros o gatos. Ocasionalmente pueden aparecer reacciones adversas leves tales como vómitos, diarreas, polidipsia, poliuria e hiperactividad. Estos signos cesan espontáneamente después del tratamiento y no requieren la suspensión del mismo. Debido a la liberación de histamina que podría producir, se ha descrito la aparición de síntomas de procesos alérgicos que son reacciones cutáneas leves y pasajeras (no se observa hipotensión severa). En raras ocasiones pueden aparecer síntomas nerviosos (ataxia, agitación, agresividad, convulsiones y postración) y dolor articular. Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Período de validez después de abierto el envase primario: 24 horas. Las tabletas una vez partidas, mantenerlas en el blíster, cerrado, y protegido de la luz y la humedad. No utilizar mitades de tabletas pasadas 24 horas.

ADVERTENCIAS ESPECIALES

No utilizar este medicamento durante la gestación y la lactancia.

INTERACCIÓN CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN

Es conocido que las fluorquinolonas interactúan con los cationes administrados por vía oral (aluminio, calcio, magnesio, hierro). En tales casos, la biodisponibilidad puede estar reducida. Debe reducirse la dosis de teofilina cuando se utilice de forma simultánea. Administrar con precaución cuando se emplee conjuntamente con antiinflamatorios no esteroideos, medicamento y se debe iniciar monitorización y/o tratamiento adecuado.

SOBREDOSIFICACIÓN

Los síntomas característicos que pueden aparecer son salivación y vómitos, pérdida de peso y disminución de la actividad. También se ha descrito reducción del peso del timo en perros durante 14 días y con la dosis ensayada más alta (100 mg/kg). Solamente dosis muy altas (≥ 2000 mg/kg), difícilmente alcanzables con tabletas, pueden causar signos agudos en forma de trastornos neurológicos, que se tratarían de forma sintomática.

BIBLIOGRAFÍA

1. Jong et al. "Antimicrobial susceptibility monitoring of canine and feline skin and ear pathogens isolated from European veterinary clinics: results of the ComPath Surveillance programme". *Veterinary Dermatology* 2020; 31: 431–e114.
2. Ludwig et al. "Antimicrobial susceptibility monitoring of dermatological bacterial pathogens isolated from diseased dogs and cats across Europe (ComPath results)". *Journal of Applied Microbiology*, 2016. V121, 1254–1267.
3. Moyaert et al. "Antimicrobial Susceptibility Monitoring of Bacterial Pathogens Isolated from Urinary Tract Infections in Dogs and Cats Across Europe: ComPath Results". *Veterinary microbiology. Microbial drug resistance*. Volume 23, Number 3, 2017. 391-404.

PRESENTACIONES

- Caja que contiene 12 blíster, cada uno de 6 tabletas.
- Blíster por 6 tabletas (en sobre individual)

REGISTRO ICA No. 11435-MV

Fabricado por Vetoquinol, Francia
Comercializado por INVET S.A.S.
www.invetcolombia.com.co
Colombia

ELABORADO Y FORMULADO IMPORTADO Y DISTRIBUÍDO POR:
POR:

