

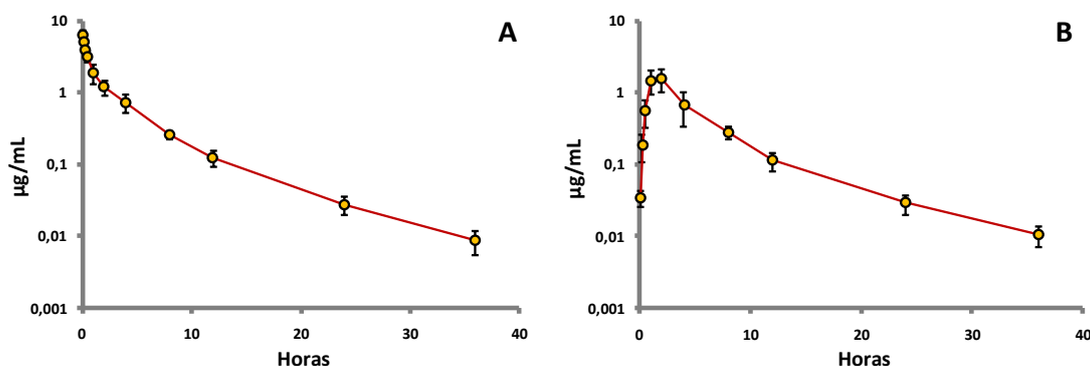
## Farmacocinética y biodisponibilidad absoluta de marbofloxacina en búfalos (*Bubalus bubalis*)

Anadón A<sup>1</sup>, Menseguéz S<sup>1</sup>, Castromán R<sup>1</sup>, Ferrer A<sup>1</sup>, Dell'Elce A<sup>1</sup>, Candiotti V<sup>2</sup>, Picco E<sup>1</sup>, Formentini E<sup>1</sup>.

<sup>1</sup>Laboratorio de Farmacología y Toxicología, FCV-UNL. <sup>2</sup>Cátedra de Semiología, FCV-UNL. [antoanadon@gmail.com](mailto:antoanadon@gmail.com)

El éxito de la terapéutica antibiótica se basa en la elección del antibiótico adecuado y en la correcta dosificación del mismo. Muchas especies domésticas carecen de dosis para muchos antibióticos. El búfalo de agua (*Bubalus bubalis*) es una de estas especies y en ésta, los tratamientos se realizan con dosis extrapoladas de la especie bovina (*Bos taurus*), asumiendo que entre rumiantes existe similitud entre la farmacocinética (PK) y la farmacodinamia (PD) de los antibióticos. La marbofloxacina (MFX) es una fluoroquinolona (FQ) desarrollada para ser usada en medicina veterinaria. Presenta actividad sobre cepas de *Pasteurella multocida*, *Manheimia haemolytica*, *Mycoplasma bovis* y *Escherichia coli* (*E. coli*). La MFX es empleada extra rótulo en búfalos de agua para el tratamiento de infecciones causadas por bacterias sensibles a la misma, utilizando el esquema posológico extrapolado de la especie bovina de 2 mg/kg <sup>c</sup>/24 durante 3-5 días consecutivos. El objetivo de este estudio fue evaluar el comportamiento PK y la biodisponibilidad absoluta (F) de MFX en búfalos de agua adultos a fin de estimar los parámetros PK indispensables para estimar la dosis adecuada de MFX en esta especie. El estudio PK se realizó con la aprobación del Comité de Ética y Seguridad (CAES) de la FCV-UNL. Una formulación experimental inyectable de MFX al 10% p/v fue administrada a la dosis de 2 mg/kg por vía intravenosa (IV) y subcutánea (SC) a 6 búfalos de agua adultos (3 machos y 3 hembras), sanos y con un peso comprendido entre 350 y 400 kg. El ensayo se utilizó con un diseño cruzado de dos secuencias, dos períodos, dos tratamientos, aleatorizado, con una dosis única en cada período, no replicado y balanceado. Tras la administración se obtuvieron muestras de sangre a tiempos preestablecidos y las concentraciones plasmáticas de MFX se determinaron con el método microbiológico<sup>1</sup>. El análisis PK se realizó mediante análisis compartimental<sup>2</sup>, ajustando los datos experimentales con un modelo de dos compartimientos mediante regresión no lineal ponderada de mínimos cuadrados con el software ADAPT II (BMRS, University of Southern California, USA). El análisis estadístico se realizó con el test de ANOVA, fijando el límite de significancia en 5% (p = 0,05). Las gráficas de la evolución temporal de las concentraciones plasmáticas de MFX obtenidas tras la administración IV y SC de una formulación inyectable experimental al 10% p/v en búfalos de agua adultos a la dosis de 2 mg/kg se presentan en la figura 1.

**Figura 1.** Gráficas de las concentraciones plasmáticas de MFX obtenidas tras la administración IV (A) y SC (B) de una formulación inyectable experimental al 10% p/v en búfalos de agua adultos (n=6) a la dosis de 2 mg/kg. Las concentraciones se expresan como valores promedio  $\pm$  desvío estándar.



Los parámetros PK calculados a partir de las concentraciones plasmáticas de MFX obtenidas tras la administración IV y SC de una formulación inyectable experimental al 10% p/v en búfalos de agua adultos (n=6) a la dosis de 2 mg/kg se presentan en la tabla 1.

**Tabla 1.** Parámetros PK calculados a partir de las concentraciones plasmáticas de MFX obtenidas tras la administración IV y SC de una formulación inyectable experimental al 10% p/v en búfalos de agua adultos. Los valores se presentan como promedio  $\pm$  desvío estándar.

Parámetros	Vías de administración	
	IV	SC
V <sub>c</sub> (mL/kg)	274,3 $\pm$ 120,1	-
V <sub>ss</sub> (mL/kg)	955,7 $\pm$ 220,9	-
V <sub>area</sub> (mL/kg)	2186,6 $\pm$ 982,0	-
CL (mL/h.kg)	198,4 $\pm$ 21,0	-
$\lambda_1$ (h <sup>-1</sup> )	6,54 $\pm$ 7,85	-
1/2 <sub>(1)</sub> (h)	0,213 $\pm$ 0,137	-
$\lambda_2$ (h <sup>-1</sup> )	0,460 $\pm$ 0,384	-
1/2 <sub>(2)</sub> (h)	2,20 $\pm$ 1,19	-
$\lambda_3$ (h <sup>-1</sup> )	0,103 $\pm$ 0,036	0,086 $\pm$ 0,020
1/2 <sub>(3)</sub> (h)	7,64 $\pm$ 3,29	8,50 $\pm$ 2,42
$\lambda_a$ (h <sup>-1</sup> )	-	1,90 $\pm$ 0,08
1/2 <sub>(a)</sub> (h)	-	0,36 $\pm$ 0,09
AUC <sub>0-∞</sub> (μg.h/mL)	10,6 $\pm$ 1,11*	8,41 $\pm$ 1,04*
MRT (h)	4,77 $\pm$ 0,70*	6,21 $\pm$ 0,86*
C <sub>max</sub> (μg/mL)	-	1,67 $\pm$ 0,516
T <sub>max</sub> (h)	-	1,69 $\pm$ 0,231
F (%)	-	80,8 $\pm$ 11,2

V<sub>c</sub> es el volumen de distribución del compartimiento central, V<sub>ss</sub> y V<sub>area</sub> son los volúmenes de distribución al estado de equilibrio estacionario y de área respectivamente, CL es el aclaramiento corporal,  $\lambda_1$ , y  $\lambda_2$  son las constantes de distribución rápida y profunda respectivamente,  $\lambda_3$  es la constante de eliminación terminal, 1/2<sub>(1)</sub>, 1/2<sub>(2)</sub> y 1/2<sub>(3)</sub> son las semividas de distribución rápida, profunda y de eliminación respectivamente,  $\lambda_a$  es la constante de absorción y 1/2<sub>(a)</sub> su correspondiente semivida, AUC<sub>0-∞</sub> es el área bajo la curva desde tiempo cero a infinito, MRT es el tiempo medio de residencia, C<sub>max</sub> es la máxima concentración observada y T<sub>max</sub> es el tiempo al cual esta se observa y F es la fracción biodisponible expresada como % de la dosis total, \* indica una diferencia significativa P (< 0,05).

La similitud entre los valores de la semivida de eliminación (1/2<sub>(3)</sub>) entre las administraciones IV y SC indican que no existe un efecto de formulación o de reacción del sitio de inyección sobre la fase de absorción (ausencia de fenómeno de *flip-flop*), sin el tiempo de absorción determinó un mayor tiempo de permanencia de las moléculas de MFX en plasma (MRT; P > 0,05), lo cual tiene un efecto positivo sobre la exposición de los agentes bacterianos al antibiótico. Los valores de CL (vía IV), y F (vía SC) junto con el valor de la concentración preventiva de mutantes (CPM) de *E. coli* permitirán estimar la dosis adecuada de MFX en para búfalos de agua adultos, utilizando la siguiente ecuación:

$$Dosis = \frac{CPM \cdot 22 \cdot CL}{F \cdot f_u}$$

Donde 22 es el valor de la relación entre el área bajo la curva estimada desde cero a 24 horas (ABC<sub>24</sub>) y CPM (ABC<sub>24</sub>/CPM) asociada con la eliminación bacteriana y la prevención de cepas bacterianas resistentes de *E. coli*<sup>3</sup> y f<sub>u</sub> es la fracción no unida a proteínas, que debido a la baja unión a proteínas plasmáticas de MFX se considera como la unidad. A partir de la variabilidad de la respuesta farmacocinética expresada como desvío estándar de los parámetros PK estimados en este ensayo se calculará mediante análisis poblacional una dosis de MFX que sea efectiva y proteja de la emergencia de cepas resistentes de *E. coli* al 95% de una población de búfalos de agua adultos.

## Bibliografía

- 1- Tohamy, M.A.; El-Gendy, A.A.M. (2013). Some pharmacokinetic aspects and bioavailability of marbofloxacin in foals. Journal of Basic and Applied Sciences, 2(1), 46-50.
- 2- Toutain, P.L.; Bousquet-Mélou, A. (2004). Bioavailability and its assessment. Journal of Veterinary Pharmacology and Therapeutics, 27(6), 455-466.
- 3- Wetzstein, H.G. (2005). Comparative mutant prevention concentrations of pradofloxacin and other veterinary fluoroquinolones indicate differing potentials in preventing selection of resistance. Antimicrobial Agents and Chemotherapy, 49(10), 4166-4173.