

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «МАРБОФЛОЦИН 10%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Марбофлоцин 10% (Marboflocinum 10%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: марбофлоксацин.

1.2 Марбофлоцин 10% представляет собой прозрачную жидкость желтого цвета.

В 1,0 мл препарата содержится 100 мг марбофлоксацина, вспомогательные и формообразующие вещества (динатрия эдетат, глюконолактон, натрия метабисульфит, натрия метилпарагидроксибензоат и вода для инъекций).

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100 мл.

1.4 Марбофлоцин 10% хранят по списку Б в упаковке изготовителя отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от плюс 5 до плюс 30 °С.

Срок годности – 3 (три) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования в закрытой упаковке производителя. Срок годности после первого вскрытия флакона – 28 дней. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

Марбофлоцин 10% следует хранить в местах, недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Марбофлоцин 10% относится к антибактериальным препаратам группы фторхинолонов. Препарат обладает широким спектром бактерицидного действия, основанного на подавлении бактериальных ферментов ДНК-гиразы и топоизомеразы IV, участвующих в репликации ДНК микроорганизмов.

2.2 Марбофлоксацин активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в т.ч. *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Citrobacter freundii*, *Enterobacter spp.*, *Proteus spp*, *Klebsiella spp*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Moraxella spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, а также *Mycoplasma spp.*

2.3 После внутримышечного и/или подкожного введения препарата марбофлоксацин хорошо всасывается из места введения и проникает в большинство органов и тканей организма. Биодоступность марбофлоксацина составляет более 80%. Максимальная концентрация марбофлоксацина в плазме крови телят и поросят достигается через 0,5-1,5 часа. Марбофлоксацин слабо связывается с белками плазмы крови, у свиней - на 10%, у крупного рогатого скота - на 30%. Концентрация марбофлоксацина в органах выше концентрации в плазме крови. Период полувыведения у телят составляет 5-9 часов, у крупного рогатого скота с рубцовым пищеварением - 4-7 часов, у свиней 8-10 часов. Терапевтические концентрации поддерживаются на протяжении 48 часов.

Выделяется марбофлоксацин из организма животных в основном в неизменном виде с мочой и фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Марбофлоцин 10% применяют для лечения крупного рогатого скота при патологии органов дыхания, пищеварительной системы, маститах, вызванных чувствительными к марбофлоксацину штаммами микроорганизмов; для лечения свиней при респираторных заболеваниях бактериальной этиологии и синдроме ММА.

3.2 Марбофлоцин 10% применяют животным один раз в сутки, крупному рогатому скоту – подкожно, внутримышечно, свиньям – внутримышечно, в суточной дозе 2 мг/кг по действующему веществу (1 мл препарата на 50 кг) массы животного. Продолжительность курса лечения крупного рогатого скота составляет от 3 до 5 дней, свиней – 3 дня.

Возможно однократное применение марбофлоцина 10% крупному рогатому скоту внутримышечно в дозе 8 мг/кг по действующему веществу (2 мл препарата на 25 кг). Максимальный объем препарата для введения в одно место не должен превышать 20 мл.

3.3 Противопоказанием к применению марбофлоцина 10% является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.

Препарат не рекомендуется применять животным с поражениями центральной нервной системы и в случае устойчивости возбудителя к другим фторхинолонам.

В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты; при необходимости проводят симптоматическое лечение.

3.4 При применении препарата в рекомендуемой дозе побочного действия у свиней и крупного рогатого скота не выявлено. В редких случаях возможно появление воспалительной реакции в месте введения препарата.

3.5 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп макролидов, тетрациклина, амфениколами, нитрофуранами, нестероидными противовоспалительными средствами.

3.6 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 4 суток при многократном введении препарата в дозе 2 мг/кг и 5 суток - при однократном введении препарата в дозе 8 мг/кг, свиней - через 3 суток после последнего применения лекарственного средства. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока может быть использовано в корм пушным зверям. Молоко, полученное от коров, подвергавшихся лечению марбофлоцином 10%, запрещается использовать для пищевых целей в период лечения и в течение 24 часов после прекращения применения препарата.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к фторхинолонам следует избегать прямого контакта с препаратом. При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки его необходимо тотчас смыть проточной водой с мылом. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

4.3 Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации.


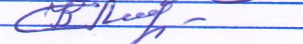
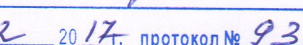
5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «АлексАнн» (ООО «АлексАнн») 141700, Российская Федерация, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13.

Инструкция подготовлена сотрудником ООО «АлексАнн» Давыденковой О.В.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
20 12 2017 г. протокол № 93	