

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
V/NRP/08/1578

Marbocyl 10% 100 mg/ml, šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

**1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES
TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA
DAŽĀDI**

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

VETOQUINOL S.A.

Magny-Vernois

F - 70200 LURE

Francija

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

VETOQUINOL S.A.

Magny-Vernois

F - 70200 LURE

Francija

Vetoquinol Biowet Sp z o.o.,

13-14 Kosynierow Gdyskich st.,

66-400 Gorzów Wlkp.,

Polija

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Marbocyl 10% 100 mg/ml, šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Marbofloxacinum

3. AKTĪVO VIELU UN CITĀU VIELU DAUDZUMS

1 ml satur:

Aktīvā viela:

Marbofloksacīns..... 100,0 mg

Palīgvielas:

Dinātrija edetāts 0,1 mg

Tioglicerols 1,0 mg

m-krezols 2,0 mg

Adjuvanti līdz 1 ml

4. INDIKĀCIJA(AS)

Liellopiem

Pasteurella multocida, *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica* un *Mycoplasma bovis* jutīgu celmu izraisītu respiratoru infekciju ārstēšanai.

Pret marbofloksacīnu jutīgu *E. coli* celmu izraisītu akūtu mastītu ārstēšanai laktācijas periodā.

Sivēnmātēm

Pret marbofloksacīnu jutīgu *bakteriālu* celmu izraisīta MMA sindroma ārstēšanai.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot pie bakteriālas infekcijas ar zināmu rezistenci pret citiem fluorohinoloniem

Nelietot, ja konstatēta pastiprināta jutība pret marbofloksacīnu vai citiem hinoloniem.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Intramuskulāra ievadīšana var radīt īslaicīgu lokālu reakciju, tādu kā sāpes un iekaisums injekcijas vietā. Iekaisums var ilgt vismaz 12 dienas pēc injekcijas.

Liellopiem ievadot subkutāni tomēr tika pierādīta labāka lokāla reakcija nekā ievadot intramuskulāri, tāpēc liellopiem ir ieteicama subkutāna ievadīšana. Liellopiem un cūkām injekciju labāk veikt kakla apvidū.

Citas nevēlamas blakusparādības liellopiem un cūkām netika novērotas.

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakus parādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Liellopi un sivēnmātes.

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN PAŅĒMIENA

Liellopiem

Respiratoru infekciju ārstēšanai: ieteicamā deva ir 2 mg/kg (1 ml/50kg ķermeņa svara), injicē subkutāni vai intramuskulāri vienreiz dienā 3-5 dienas pēc kārtas.

Akūta mastīta ārstēšanai: ieteicamā deva ir 2 mg/kg (1 ml/50kg ķermeņa svara), injicē subkutāni vai intramuskulāri vienreiz dienā 3 dienas pēc kārtas.

Pirmo devu var ievadīt arī intravenozi.

Sivēnmātēm

Ieteicamā deva ir 2 mg/kg (1 ml/ 50 kg ķermeņa svara), injicē intramuskulāri vienreiz dienā 3 dienas pēc kārtas.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Nav.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Gaļai un blakusproduktiem: liellopiem - 6 dienas, cūkām - 4 dienas.

Pienam: 1,5 dienas (36 stundas).

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25°C.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kurš norādīts uz iepakojuma pēc EXP.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

Fluorohinoloni jālieto tādu klīnisko stāvokļu ārstēšanai, kuri vāji pakļaujas vai sagaidāms, ka tie vāji pakļausies ārstēšanai ar citas klases antibiotikām.

Kad vien iespējams, fluorohinoloni jālieto tikai pamatojoties uz jutīguma pārbaudes rezultātiem, lietojot veterinārās zāles jāņem vērā oficiālā un lokālā antibiotiku lietošanas politika. Lietojot veterinārās zāles, novirzīšanās no zāļu aprakstā dotajām instrukcijām var paaugstināt baktēriju rezistenci pret fluorohinoloniem un var samazināt ārstēšanas efektivitāti ar citiem hinoloniem iespējamās krusteniskās rezistences dēļ. Iedarbības dati parādīja nepietiekamu produkta iedarbību grampozitīvu celmu izraisītu akūtu mastītu ārstēšanai.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI RĪCĪBAI AR NEIZLIETOTĀM VETERINĀRĀM ZĀLĒM VAI TO ATKRITUMIEM, JA TĀDI IR

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumus nedrīkst iznīcināt izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS PAMĀCĪBA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

09/2012

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

Lietošanai dzīvniekiem