

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «МАРБОФАРМ 10%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Марбофарм 10% (Marbopharmum 10%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: марбофлоксацин.

1.2 Марбофарм 10% - противомикробный препарат, представляющий собой прозрачную жидкость светло-желтого цвета без механических включений.

Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В 1,0 см³ препарата содержится 100 мг марбофлоксацина; вспомогательные и формообразующие вещества (натрия этилендиаминтетраацетат, тиоглицерин, метакрезол, вода для инъекций).

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50 см³ и 100 см³.

1.4 Марбофарм 10% хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

Срок годности - 3 (три) года от даты изготовления; после первого вскрытия - 28 дней; хранить при температуре от плюс 2°C до плюс 8°C.

1.5 Препарат применяют по назначению ветеринарного врача. Не применять по истечении срока годности. Хранить в местах недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Марбофлоксацин является синтетическим бактерицидным веществом, относящимся к группе фторхинолонов.

Марбофлоксацин обладает широким спектром антибактериального действия, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в т.ч. *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Moraxella spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Mannheimia haemolytica*, *Proteus spp.*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Enterobacter spp.*, *Erysipelotrix rhusopatiae*, *Bordetella spp.*, а также *Mycoplasma spp.* (*Mycoplasma bovis*, *Mycoplasma hyopneumoniae*) и др.

2.2 Марбофлоксацин блокирует фермент ДНК-гиразу, нарушает синтез ДНК в микроорганизмах.

2.3 После внутримышечного или подкожного введения у крупного рогатого скота или свиней, марбофлоксацин быстро всасывается и достигает максимальной концентрации в плазме менее чем за 1 час. Марбофлоксацин слабо связывается с белками плазмы (менее 10% у свиней и 30 % у крупного рогатого скота), хорошо распределяется и в большинстве органов и тканей (печень, почки, кожа, легкие, матка).

Выделяется марбофлоксацин в основном с мочой и фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Марбофарм 10% применяют при сальмонеллезе, кампилобактериозе, микоплазмозе, пастереллезе, гемофилезах, стрептококкозе, бордетеллезе, роже свиней, а также против других возбудителей (клебсиелл, протей, энтеробактеров и др.), чувствительных к марбофлоксацину у крупного рогатого скота и свиней.

3.2 Марбофарм 10% вводят крупному рогатому скоту и свиньям подкожно или внутримышечно один раз в сутки в дозе 0,2 см³ / 10 кг массы тела в течение 3 – 5 дней.

3.3 Побочные явления и осложнения. В редких случаях возможны аллергические реакции. При появлении аллергических реакций препарат следует отменить и назначить антигистаминные средства и препараты кальция.

При внутримышечном или подкожном введении может появиться отек тканей. При внутримышечном введении препарат может вызвать болевые и воспалительные реакции в месте инъекции. Воспалительные реакции могут сохраняться до 6 дней у свиней и до 12 дней у телят.

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп макролидов, тетрациклина, амфеникола, нитрофуранами, нестероидными противовоспалительными средствами.

Не рекомендуется применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к фторхинолонам.

3.5 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 8 суток, а свиней через 9 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя мясо используют на корм плотоядным животным.

Молоко дойных животных в период лечения и в течение 3 суток после последнего введения препарата запрещается использовать в пищевых целях.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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 которой 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 несоответствия 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Хебей Янженг Фармасьютикл Ко. Лтд»; адрес производства: №16, Лиюань Род, Чанг-ань Дистрикт, Шиджиажуанг Сити, Хебей Провинс, Китай (Hebei Yanzheng Pharmaceutical Co.Ltd; address: No 16, Liuyuan Road, Chang'an District, Shijiazhuang City, Hebei Province, China) для ООО «Ветинтерфарм» (Республика Беларусь, 223060, Минская область, Минский район, Новодворский с/с, д. 91, к.29, район д. Большой Тростенец).

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Марбофарм 10%» подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, И.П. Захарченко), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Ветинтерфарм» (В.М. Романюк).

