

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Quiflox 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms (paršavedėms)

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml injekcinio tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

marbofloksacino 100 mg;

pagalbinių medžiagų:

dinatrio edetato 0,10 mg,

monotioglicerolio 1 mg,

metakrezolio 2 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

Skaidrus žalsvai geltonas ar rusvai geltonas tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai ir kiaulės.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Galvijams:

- sergantiems jautrių *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* ir *Histophilus somni* padermių sukeltomis infekcinėmis kvėpavimo takų ligomis, gydyti.
- laktacijos metu sergantiems marbofloksacinui jautrių padermių *Escherichia coli* sukeltu ūminiu mastitu, gydyti.

Kiaulėms:

- sergančioms marbofloksacinui jautrių bakterijų padermių sukeltu mastito-metrito-agalaktijos sindromu, gydyti.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti tais atvejais, kai ligos sukėlėjai atsparūs kitiems fluorokvinolonams (dėl kryžminio atsparumo).

Negalima naudoti gyvūnams, padidėjus jautrumui marbofloksacinui, bet kuriam kitam kvinolonui ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Naudojant vaistą, būtina atsižvelgti į oficialius bei vietinius antimikrobinių medžiagų naudojimo reikalavimus.

Fluorokvinolonais galima gydyti tik tuomet, jei gydymas kitų klasių antimikrobinėmis medžiagomis yra neveiksmingas arba manoma, kad gali būti neveiksmingas.

Kai įmanoma, fluorokvinolonų naudojimą būtina pagrįsti jautrumo tyrimais.

Jei vaistas naudojamas neatsižvelgiant į vaisto apraše pateiktus nurodymus, gali padidėti bakterijų atsparumo fluorokvinolonams paplitimas ir sumažėti gydymo kitais kvinolonais veiksmingumas dėl galimo kryžminio atsparumo.

Veiksmingumo tyrimai parodė, kad vaistas yra nepakankamai veiksmingas ūmiam gramteigiamų bakterijų sukeltam mastitui gydyti.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Po naudojimo būtina nusiplauti rankas.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas fluorokvinolonams, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Vaistui patekus ant odos ar į akis, nedelsiant reikia plauti dideliu kiekiu vandens.

Vaistą reikia naudoti apdairiai ir stengtis atsitiktinai neiššivirkšti.

Atsitiktinai iššivirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto etiketę.

Atsitiktinai iššivirkštus, gali atsirasti nestiprus dirginimas.

Kitos atsargumo priemonės

Nėra.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Švirkštus į raumenis, injekcijos vieta laikinai gali tapti skausminga ar atsirasti edema bei pasireikšti uždegiminės reakcijos, kurios išlieka ne trumpiau kaip 12 d.

Žinoma, kad fluorokvinolonai sukelia artropatijas. Tačiau toks poveikis marbofloksacinu gydomiems galvijams nepastebėtas.

Galvijams ir kiaulėms rekomenduotina injekcijos vieta yra kaklo sritis.

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Tyrimais su laboratoriniais gyvūnais (žiurkėmis ir triušiais) nenustatytas su marbofloksacino naudojimu susijęs teratogeninis, embriotoksinis ar toksinis patelei poveikis.

Nustatyta, kad veršingas karves gydyti 2 mg/kg kūno svorio marbofloksacino doze yra saugu. Be to, nustatyta, kad vaistas yra saugus gydytų paršavedžių paršeliams ir gydytų karvių žindomiems veršeliams.

Didesnės kaip 8 mg/kg kūno svorio vaisto dozės saugumas veršingoms karvėms ar gydytų karvių žindomiems veršeliams nenustatytas. Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Galvijams

- sergantiems infekcinėmis kvėpavimo takų ligomis, rekomenduotina vaisto dozė yra 8 mg/kg kūno svorio, t. y. 2 ml/25 kg kūno svorio, kurią reikia švirkšti vieną kartą į raumenis.

Jei reikia švirkšti daugiau kaip 20 ml, švirkščiamo vaisto kiekį reikia padalinti ir sušvirkšti į dvi ar daugiau vietų.

- sergantiems ūminiu mastitu, rekomenduotina vaisto dozė yra 2 mg/kg kūno svorio, t. y. 1 ml/50 kg kūno svorio, kurią reikia švirkšti vieną kartą per parą į raumenis ar po oda. Gydyti 3 d. Pirmąjį kartą vaistą galima švirkšti ir į veną.

Kiaulėms (paršavedėms) rekomenduotina vaisto dozė yra 2 mg/kg kūno svorio, t. y. 1 ml/50 kg kūno svorio, kurią reikia švirkšti vieną kartą per parą į raumenis. Gydyti 3 d.

Kamštelį galima pradurti ne daugiau kaip 25 kartus. Naudotojas turėtų pasirinkti tinkamiausią pakuotės dydį atsižvelgęs į gydomo gyvūno rūšį.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Naudojus 3 kartus didesnę nei rekomenduotina dozė, jokių perdozavimo požymių nepastebėta. Perdozavus marbofloksacino, gali pasireikšti ūminiai nervų sistemos sutrikimai, kuriuos reikia gydyti simptomiškai.

4.11. Išlauka

Galvijams:

8 mg/kg kūno svorio vienkartinė dozė:
skerdienai ir subproduktams – 3 paros,
pieniui – 72 val.

2 mg/kg kūno svorio dozė kartą per parą, 3 dienas:
skerdienai ir subproduktams – 6 paros,
pieniui – 36 val.

Kiaulėms (paršavedėms):

skerdienai ir subproduktams – 4 paros.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: sisteminio naudojimo antibakterinės medžiagos, fluorokvinolonai. ATCvet kodas: QJ01MA93.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Marbofloksacinas yra sintetinė baktericidinė antimikrobinė fluorokvinolonų grupės medžiaga, kuri slopina DNR girazę. *In vitro* ji veikia daugumą gramneigiamų (*Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Histophilus somni*, *E. coli*) ir gramteigiamų bakterijų (ypač stafilokokus). Gali atsirasti atsparių streptokokų padermių.

Padermės, kurių MSK ≤ 1 $\mu\text{g/ml}$, yra jautrios marbofloksacinui, tuo tarpu padermės, kurių MSK ≥ 4 $\mu\text{g/ml}$, yra atsparios marbofloksacinui.

Atsparumas fluorokvinolonams atsiranda dėl trimis būdais vykstančių chromosomų mutacijų: mažėjant bakterijos sienelės pralaidumui, efliukso siurblio raiškiai ar vykstant fermentų, atsakingų už molekulės jungimąsi, mutacijai.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Galvijams po oda ar į raumenis ir kiaulėms į raumenis sušvirkštus rekomenduotina 2 mg/kg kūno svorio dozė, marbofloksacinas greitai absorbuojamas ir didžiausia koncentracija kraujo plazmoje susidaro greičiau nei per 1 valandą ir yra 1,5 $\mu\text{g/ml}$. Vaisto biologinis prieinamumas yra beveik 100 %.

Marbofloksacinas menkai jungiasi su kraujo plazmos baltymais (mažiau kaip 10 % kiaulių organizme, 30 % – galvijų), gerai pasklinda organizme ir daugumoje audinių (kepenyse, inkstuose, odoje, plaučiuose, šlapimo pūslėje, gimdoje, virškinimo trakte), jo koncentracija būna didesnė nei kraujo plazmoje.

Iš dar neatrajojančių veršelių organizmo marbofloksacinas išsiskiria lėtai ($t_{1/2\beta} = 5-9$ val.), iš atrajojančių veršelių – greičiau ($t_{1/2\beta} = 4-7$ val.), **daugiausiai aktyvios formos** su šlapimu (3/4 dozės iš neatrajojančių ir 1/2 iš atrajojančių veršelių organizmo) bei išmatomis (1/4 dozės iš neatrajojančių ir 1/2 iš atrajojančių veršelių organizmo).

Galvijams į raumenis sušvirkštus rekomenduotiną 8 mg/kg kūno svorio dozę, didžiausia marbofloksacino koncentracija kraujo plazmoje (C_{max}) yra 7,3 µg/ml ir susidaro per 0,78 valandos (T_{max}). Marbofloksacinas šalinamas lėtai (terminalinis $T_{1/2} = 15,60$ valandos).

Iš kiaulių organizmo marbofloksacinas išsiskiria lėtai ($t_{1/2\beta} = 8-10$ val.), daugiausiai aktyvios formos su šlapimu (2/3 dozės) ir išmatomis (1/3 dozės).

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Gliukonolaktonas,
dinatrio edetatas,
metakrezolis,
monotioglicerolis,
injekcinis vanduo.

6.2. Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokiais kitais veterinariniais vaistais.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 dienos.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.
Negalima sušaldyti.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Gintaro spalvos II tipo stiklo buteliukai po 50 ml, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, dėžutėje.

Gintaro spalvos II tipo stiklo buteliukai po 100 ml, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, dėžutėje.

Gintaro spalvos II tipo stiklo buteliukai po 250 ml, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, dėžutėje.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
SLOVĖNIJA

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/11/2032/001-003

9. RINKODAROS TEISĖS SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 2011-04-01
Rinkodaros teisė paskutinį kartą atnaujinta 2016-03-01

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2016-03-01

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Quiflox 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms (paršavedėms)
Marbofloksacinas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml injekcinio tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

marbofloksacino 100 mg;

pagalbinių medžiagų: dinatrio edetato, monotioglicerolio, metakrezolio.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

4. PAKUOTĖS DYDIS

50 ml

100 ml

250 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Prieš naudojimą būtina įdėmiai perskaityti informacinį lapelį.

Galvijams švirkšti po oda arba į raumenis.

Kiaulėms (paršavedėms) švirkšti į raumenis.

8. IŠLAUKA

Išlauka:

Galvijams:

8 mg/kg kūno svorio vienkartinė dozė:

skerdienai ir subproduktams – 3 paros,

pieniui – 72 val.

2 mg/kg kūno svorio dozė kartą per parą, 3 dienas:

skerdienai ir subproduktams – 6 paros,

pienui – 36 val.

Kiaulėms (paršavedėms):

skerdienai ir subproduktams – 4 paros.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Atkimšus būtina sunaudoti iki

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 28 dienos.

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Negalima sušaldyti.

**12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
SLOVĖNIJA

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/11/2032/001

LT/2/11/2032/002

LT/2/11/2032/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
BUTELIUKAS (50 ml, 100 ml, 250 ml)**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Quiflox 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms (paršavedėms)
Marbofloksacinas

2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

3. KIEKIS (MASĖ, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

50 ml
100 ml
250 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Galvijams: s.c. arba i.m.
Kiaulėms (paršavedėms): i.m.

5. IŠLAUKA

Išlauka:

Galvijams:

8 mg/kg kūno svorio vienkartinė dozė:
skerdienai ir subproduktams – 3 paros,
pieniui – 72 val.

2 mg/kg kūno svorio dozė kartą per parą, 3 dienas:
skerdienai ir subproduktams – 6 paros,
pieniui – 36 val.

Kiaulėms (paršavedėms):

skerdienai ir subproduktams – 4 paros.

6. SERIJOS NUMERIS

Lot

7. TINKAMUMO DATA

EXP

Atkimšus būtina sunaudoti iki

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 28 dienos.

8. NURODA „TIK VETERINARIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
Quiflox 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms (paršavedėms)

1. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

SLOVĖNIJA

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Quiflox 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms (paršavedėms)

Marbofloksacinas

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml injekcinio tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

marbofloksacino 100 mg;

pagalbinių medžiagų:

dinatrio edetato 0,10 mg,

monotioglicerolio 1 mg,

metakrezolio 2 mg.

Skaidrus žalsvai geltonas ar rusvai geltonas tirpalas.

4. INDIKACIJA (-OS)

Galvijams:

- sergantiems jautrių *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* ir *Histophilus somni* padermių sukeltomis infekcinėmis kvėpavimo takų ligomis, gydyti.
- laktacijos metu sergantiems marbofloksacinui jautrių padermių *Escherichia coli* sukeltu ūminiu mastitu, gydyti.

Kiaulėms:

- sergančioms marbofloksacinui jautrių bakterijų padermių sukeltu mastito-metrito-agalaktijos sindromu, gydyti.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti tais atvejais, kai ligos sukėlėjai atsparūs kitiems fluorokvilonams (dėl kryžminio atsparumo).

Negalima naudoti gyvūnams, padidėjus jautrumui marbofloksacinui, bet kuriam kitam kvilonui ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Švirkštus į raumenis, injekcijos vieta laikinai gali tapti skausminga ar atsirasti edema bei pasireikšti uždegiminės reakcijos, kurios išlieka ne trumpiau kaip 12 d.

Žinoma, kad fluorokvinolonai sukelia artropatijas. Tačiau toks poveikis marbofloksacinu gydomiems galvijams nepastebėtas.

Galvijams ir kiaulėms rekomenduotina injekcijos vieta yra kaklo sritis.

Pastebėjus bet kokią sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai ir kiaulės.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Galvijams

- sergantiems infekcinėmis kvėpavimo takų ligomis, rekomenduotina vaisto dozė yra 8 mg/kg kūno svorio, t. y. 2 ml/25 kg kūno svorio, kurią reikia švirkšti vieną kartą į raumenis.

Jei reikia švirkšti daugiau kaip 20 ml, švirkščiamo vaisto kiekį reikia padalinti ir sušvirkšti į dvi ar daugiau vietų.

- sergantiems ūminiu mastitu, rekomenduotina vaisto dozė yra 2 mg/kg kūno svorio, t. y.

1 ml/50 kg kūno svorio, kurią reikia švirkšti vieną kartą per parą į raumenis ar po oda. Gydyti 3 d.

Pirmąjį kartą vaistą galima švirkšti ir į veną.

Kiaulėms (paršavedėms) rekomenduotina vaisto dozė yra 2 mg/kg kūno svorio, t. y. 1 ml/50 kg kūno svorio, kurią reikia švirkšti vieną kartą per parą į raumenis. Gydyti 3 d.

Kamštelį galima pradurti ne daugiau kaip 25 kartus. Naudotojas turėtų pasirinkti tinkamiausią pakotės dydį atsižvelgęs į gydomo gyvūno rūšį.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Nėra.

10. IŠLAUKA

Galvijams:

8 mg/kg kūno svorio vienkartinė dozė:

skerdienai ir subproduktams – 3 paros,

pienui – 72 val.

2 mg/kg kūno svorio dozė kartą per parą, 3 dienas:

skerdienai ir subproduktams – 6 paros,

pienui – 36 val.

Kiaulėms (paršavedėms):

skerdienai ir subproduktams – 4 paros.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.
Negalima sušaldyti.
Nenaudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant pakuotės.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 28 dienos.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Naudojant vaistą, būtina atsižvelgti į oficialius bei vietinius antimikrobinių medžiagų naudojimo reikalavimus.

Fluorokvinolonais galima gydyti tik tuomet, jei gydymas kitų klasių antimikrobinėmis medžiagomis yra neveiksmingas arba manoma, kad gali būti neveiksmingas.

Kai įmanoma, fluorokvinolonų naudojimą būtina pagrįsti jautrumo tyrimais.

Jei vaistas naudojamas neatsižvelgiant į vaisto apraše pateiktus nurodymus, gali padidėti bakterijų atsparumo fluorokvinolonams paplitimas ir sumažėti gydymo kitais kvinolonais veiksmingumas dėl galimo kryžminio atsparumo.

Veiksmingumo tyrimai parodė, kad vaistas yra nepakankamai veiksmingas ūmiam gramteigiamų bakterijų sukeltam mastitui gydyti.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Po naudojimo būtina nusiplauti rankas.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas fluorokvinolonams, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Vaistui patekus ant odos ar į akis, nedelsiant reikia plauti dideliu kiekiu vandens.

Vaistą reikia naudoti apdairiai ir stengtis atsitiktinai neįsišvirkšti.

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto etiketę.

Atsitiktinai įšvirkštus, gali atsirasti nestiprus dirginimas.

Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Tyrimais su laboratoriniais gyvūnais (žiurkėmis ir triušiais) nenustatytas su marbofloksacino naudojimu susijęs teratogeninis, embriotoksinis ar toksinis poveikis.

Nustatyta, kad veršingas karves gydyti 2 mg/kg kūno svorio marbofloksacino doze yra saugu. Be to, nustatyta, kad vaistas yra saugus gydytų paršavedžių paršeliams ir gydytų karvių žindomiems veršeliams.

Didesnės kaip 8 mg/kg kūno svorio vaisto dozės saugumas veršingoms karvėms ar gydytų karvių žindomiems veršeliams nenustatytas. Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Naudojus 3 kartus didesnę nei rekomenduotina dozę, jokių perdozavimo požymių nepastebėta.

Perdozavus marbofloksacino, gali pasireikšti ūminiai nervų sistemos sutrikimai, kuriuos reikia gydyti simptomiškai.

Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu.

13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2016-03-01

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Stikliniai buteliukai po 50 ml, 100 ml arba 250 ml injekcinio tirpalo dėžutėse.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

UAB KRKA Lietuva
Senasis Ukmergės kelias 4,
Užubalių km., Vilniaus r.
LT - 14013
Tel. + 370 5 236 2740