

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Марфлоксина[®] таблеток для лечения собак и кошек при заболеваниях бактериальной и микоплазменной этиологии

(организация-разработчик АО «КРКА, д.д., Ново место»/«KRKA, d.d., Novo mesto», Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Марфлоксин[®] таблетки (Marfloxin[®] tablets).

Международное непатентованное наименование: марбофлоксацин.

2. Лекарственная форма: таблетки для орального применения.

Марфлоксин[®] таблетки выпускают в форме таблеток массой 70 мг, 280 мг и 1120 мг, которые в качестве действующего вещества содержат марбофлоксацин 5 мг, 20 мг или 80 мг в одной таблетке, и вспомогательные вещества: моногидрат лактозы, повидон, кросповидон, стеарат магния, мясной ароматизатор, гидрогенизированное касторовое масло, дрожжевой порошок, диоксид кремния колодный безводный.

3. Марфлоксин[®] таблетки с дозировкой 5 мг и 20 мг представляют собой круглые двояковыпуклые таблетки бледного желто-коричневого цвета с возможными темными и белыми вкраплениями с риской на одной стороне. Марфлоксин[®] таблетки с дозировкой 80 мг представляют собой двояковыпуклые таблетки капсуловидной формы бледного желто-коричневого цвета с возможными темными и белыми вкраплениями, с риской на двух сторонах. Таблетку можно разделить на половинки.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 3 года с даты производства.

Запрещается использовать лекарственный препарат по истечении срока годности.

4. Марфлоксин[®] таблетки выпускают расфасованными в блистеры по 6 таблеток (для дозировки 80 мг/табл.) или по 10 таблеток (для дозировок 5 мг/табл. и 20 мг/табл.). Блистеры упаковывают поштучно (дозировки 5 мг/табл. и 20 мг/табл.) или по 2 штуки (дозировка 80 мг/табл.) в картонные коробки вместе с инструкцией по применению.

5. Хранить лекарственный препарат следует в упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 0 °С до 25 °С.

6. Хранить лекарственный препарат следует в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Марфлоксин[®] относится к антибактериальным препаратам группы фторхинолонов.

10. Препарат обладает широким спектром бактерицидного действия, основанного на подавлении бактериальных ферментов ДНК-гиразы и топоизомеразы IV, участвующих в репликации ДНК микроорганизмов.

Марбофлоксацин, действующее вещество Марфлоксина[®] таблеток, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в т.ч. *Escherichia coli*, *Salmonella typhimurium*, *Citrobacter freundii*, *Enterobacter cloacae*, *Serratia marcescens*, *Morganella morganii*, *Proteus spp*, *Klebsiella spp*, *Shigella spp*, *Pasteurella spp*, *Haemophilus spp*, *Moraxella spp*, *Pseudomonas spp*, *Brucella canis*, *Staphylococci*, *Streptococci*, а также *Mycoplasma spp.*

После перорального введения препарата марбофлоксацин хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает во все органы и ткани организма. Биодоступность марбофлоксацина после перорального введения составляет почти 100%. Максимальная концентрация в крови достигается через 2,0 часа, период полувыведения составляет у собак 14 часов, у кошек 10 часов. Выделяется марбофлоксацин из организма животных в основном в неизменном виде с мочой и желчью.

Марфлоксин[®] таблетки по степени воздействия на организм относятся к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Марфлоксин[®] таблетки применяют для лечения собак и кошек при заболеваниях органов дыхания, мочеполовой системы, инфекций кожи, мягких тканей, инфицированных ран и других заболеваний бактериальной и микоплазменной этиологии, возбудители которых чувствительны к марбофлоксацину.

12. Противопоказанием к применению препарата Марфлоксин[®] таблетки является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата. Запрещено применение Марфлоксина[®] таблеток котятм моложе 4 месяцев, щенкам моложе 12 месяцев (щенкам крупных пород – моложе 18 месяцев), а также животным с поражениями центральной нервной системы.

13. Лекарственный препарат применяют животным один раз в сутки, индивидуально в раздробленном виде с кормом или вводят принудительно на корень языка в суточной дозе 2 мг марбофлоксацина на 1 кг массы животного.

Продолжительность лечения собак составляет от 7 до 14 дней, кошек - от 3 до 10 дней, в зависимости от течения заболевания.

14. При передозировке у животных могут наблюдаться нарушения деятельности нервной системы. Лечение симптоматическое.

15. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

16. Запрещается применять Марфлоксин[®] таблетки беременным и лактирующим самкам, а также котятм моложе 4 месяцев, щенкам моложе 12 месяцев (щенкам крупных пород – моложе 18 месяцев).

17. Следует избегать пропуска очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

18. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможно учащение дефекации и размягчение стула, указанные симптомы самопроизвольно исчезают и не требуют отмены препарата.

В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные и симптоматические препараты.

19. Не рекомендуется применять Марфлоксин® таблетки одновременно с катионными препаратами (препаратами железа, кальция, магния, алюминия) из-за возможного уменьшения всасывания в желудочно-кишечном тракте, а также с хлорамфениколом, макролидными антибиотиками и тетрациклином.

20. Марфлоксин® таблетки не предназначены для лечения продуктивных животных.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Марфлоксином® таблетками необходимо соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Людям с гиперчувствительностью к фторхинолонам следует избегать прямого контакта с препаратом. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу, после работы следует вымыть руки с мылом.

Пустая упаковка из-под препарата подлежит утилизации с бытовыми отходами.

23. При случайно попадании препарата на кожу или слизистые оболочки, их необходимо промыть большим количеством воды. 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).

Наименование и адрес
производственной площадки
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения

АО «КРКА, д.д., Ново место», Шмарьешка
цеста 6, 8501 Ново место, Словения/«KRKA,
d.d., Novo mesto», Šmarješka cesta 6, 8501 Novo
mesto, Slovenija.

Наименование, адрес организации,
уполномоченной владельцем или
держателем регистрационного
удостоверения лекарственного
препарата на принятие претензий от
потребителя

Представительство АО «КРКА, д.д., Ново
место» в РФ, 125212, г. Москва, Головинское
шоссе, дом 5, корпус 1
Тел.: (495) 981-10-95, факс: (495) 981-10-91.

С согласованием настоящей инструкции по применению Марфлоксина таблеток, считать утратившей силу инструкцию по применению, утвержденную Россельхознадзором 03.07.2014 года.

Номер регистрационного удостоверения 205-3-4.14-3228 и ПБМ-3-4.14/0422