

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Marbocyl P 5 mg tabletta A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

Engedélyes: Vetoquinol S.A., Magny- Veronis BP 189, 70204 LURE Cedex, Franciaország

Gyártók: Vetoquinol S.A., Magny- Veronis BP 189, 70204 LURE Cedex, Franciaország

Vetoquinol-Biowet Sp z.o.o., ul. Kosynierow, Gdynskich 13/14, 66-400 Gorzow Wielkopolski, Lengyelország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Marbocyl P 5 mg tabletta A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 tabletta tartalmaz:

Hatóanyag:

Marbofloxacin

5 mg

Segédanyagok:

ad 70mg



4. JAVALLAT(OK)

Kutyák felületes és mély pyodermiáját, sebfertőzéseit okozó marbofloxacin-érzékeny kórokozók ellen. *Proteus mirabilis* és *Escherichia coli* által okozott húgyuti megbetegedések kezelésére, melyekhez prosztatata vagy mellékhere-gyulladás társul. Légzőszervi betegségek gyógykezelésére.

Macskák bőr és bőr alatti fertőzéseinek (sebfertőzés, phlegmone, tályog) gyógykezelésére. Légzőszervi betegségek gyógykezelésére.

5. ELLENJAVALLATOK

Egy év alatti, illetve a növekedés befejeződése előtt álló fiatal állatoknak ne adjuk.

Nem alkalmazható porcfejlődési zavarok esetén.

A fluorokinolonok idegrendszerre gyakorolt hatása miatt epilepsziás kutyának nem adható.

Nem alkalmazható a készítmény hatóanyagával, vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Hányás, a bélsár lágyulása, szomjúság, valamint átmeneti hiperaktivitás jelentkezhetsz. Ezek a tünetek spontán megszűnnek, nem szükséges a kezelést megszakítani.

Ha súlyos nemkívánatos hatást, vagy egyéb, az alkalmazási utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya, macska.

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Adagolás: 2 mg marbofloxacin/ttkg/nap, azaz 1 db Marbocyl P 5 mg tabletta A.U.V./2,5 ttkg/nap

Kutyák:

Lágyszöveti fertőzések és/vagy pyoderma esetén legalább 5 napon keresztül, súlyos esetben maximum 40 napon át.

Húgyúti fertőzések esetén legalább 10 napig, súlyos esetben maximum 28 napig.

Légzőszervi fertőzések esetén legalább 7 napig, súlyos esetben maximum 21 napig.

Macskák:

Bőr és bőr alatti fertőzések (sebfertőzés, phlegmone, tályog) esetén: 3-5 napig

Légzőszervi fertőzések esetén: 5 napig.

9. TANÁCSOK A MEGFELELŐ ALKALMAZÁSHOZ

Lásd 8. pont

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Élelmiszertermelő állatoknak nem adható.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Az eredeti buborékcsoomagolásban tárolandó.

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény lejárati ideje 3 év.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)**Különleges figyelmeztetések az állatokon való alkalmazáshoz**

A készítmény kizárólag antibiotikum-érzékenységi vizsgálat után, annak eredménye szerint alkalmazható.

Az állatok adagoló kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A fluorokinolonok iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést.

Különleges figyelmeztetések az egyes célállat fajokra vonatkozóan

A fluorokinolonok az ízületi porcok erózióját okozhatják fejlődésben levő fiatal kutyáknál, ezért alkalmazásuk nagy körültekintést igényel.

Vemhesség és laktáció idején történő alkalmazás

Csak laboratóriumi állatokra vonatkozó adatok állnak rendelkezésre, ezért vemhes kutyákon a készítmény alkalmazása megfontolandó. Kizárólag a kezelést végző állatorvos javaslatára, a terápiás előny/kockázat gondos mérlegelését követően alkalmazható

Gyógyszerkölcsonhatások és egyéb interakciók

Alumínium, kalcium, magnézium, vagy vas tartalmú készítmények egyidejű per os adása esetén a marbofloxacin hatása csökken.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2009. február 4.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.

Tkv. Szám: 2492/1/09 MgSzH ÁTI (10 tablett)

