

I PRIEDAS
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:

veiklioji medžiaga:

marbofloksacino 100 mg;

pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Dinatrio edetatas	0,10 mg
Monotiogliceroliss	1 mg
Metakrezolis	2 mg
Gliukonolaktonas	
Injekcinis vanduo	

Skaidrus žalsvai geltonas ar rusvai geltonas tirpalas.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai ir kiaulės (paršavedės).

3.2. 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.

3.3. 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.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Naudojant veterinarinį vaistą, būtina atsižvelgti į oficialius bei vietinius antimikrobinų 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 veterinarinio 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.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

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

Vaistą reikia naudoti apdairiai ir stengtis atsitiktinai neišsivirkšti.

Atsitiktinai išsivirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Atsitiktinai įsivirkštus, gali atsirasti nestiprus dirginimas.

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

Po naudojimo būtina nusiplauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai ir kiaulės:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Injekcijos vietos edema ^{1,2}
Dažnis nežinomas (negalima įvertinti pagal turimus duomenis)	Injekcijos vietos skausmas ^{1,2} Injekcijos vietos uždegimas ^{1,3} Artropatija ⁴

¹ Po injekcijos į raumenis

² Laikinas

³ Gali išlikti mažiausiai 12 dienų po injekcijos.

⁴ Tai niekada nepastebėta vartojant marbofloksaciną galvijams.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

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 veterinarinio vaisto dozės saugumas veršingoms karvėms ar gydytų karvių žindomiems veršeliams nenustatytas. Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Galvijams: švirkšti į raumenis, po oda arba į veną.

Kiaulėms: švirkšti į raumenis.

Švirkščiant į raumenis geriausia švirkšti į kaklo sritį.

Galvijams

- sergantiems infekcinėmis kvėpavimo takų ligomis, rekomenduotina vaisto dozė yra 8 mg marbofloksacino/kg kūno svorio, t.y. 2 ml veterinarinio vaisto/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 marbofloksacino/kg kūno svorio, t.y. 1 ml veterinarinio vaisto/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 marbofloksacino/kg kūno svorio, t.y. 1 ml veterinarinio vaisto/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.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir 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.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12. 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.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QJ01MA93

4.2. Farmakodinamika

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 raiškai ar vykstant fermentų, atsakingų už molekulės jungimąsi, mutacijai.

4.3. Farmakokinetika

Galvijams po oda ar į raumenis ir kiaulėms į raumenis sušvirkštus rekomenduotiną 2 mg/kg kūno svorio dozę, 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 ($t_{1/2\beta} = 5\text{--}9$ val.), iš atrajojančių veršelių – greičiau ($t_{1/2\beta} = 4\text{--}7$ 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 $\mu\text{g/ml}$ ir susidaro per 0,78 valandos ($T_{\max}$). Marbofloksacinas šalinamas lėtai (terminalinis $T_{1/2} = 15,60$ valandos).

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

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų.

5.2. Tinkamumo laikas

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

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

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

5.4. 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.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

KRKA, d.d., Novo mesto

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/11/2032/001-003

8. REGISTRAVIMO DATA

2011-04-01

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-07-25

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS
DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Quiflox, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekviename ml yra 100 mg marbofloksacino.

3. PAKUOTĖS DYDIS

50 ml
100 ml
250 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai ir kiaulės (paršavedės)



5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Galvijams: **i.m./s.c.**
Kiaulėms: **i.m.**

7. IŠLAUKA

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.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti per 28 dienas.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Negalima sušaldyti.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

KRKA

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/11/2032/001

LT/2/11/2032/002

LT/2/11/2032/003

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

BUTELIUKAS (100 ml, 250 ml)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Quiflox, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekviename ml yra 100 mg marbofloksacino.

3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai ir kiaulės (paršavedės)



4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Galvijams: **i.m./s.c.**

Kiaulėms: **i.m.**

Prieš naudojimą būtina perskaityti pakuotės lapelį.

5. IŠLAUKA

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.

6. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius, sunaudoti per 28 dienas, sunaudoti iki....

7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

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

8. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

KRKA

9. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

Etiketė 50 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Quiflox



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

100 mg/ml

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

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

2. Sudėtis

Kiekviename 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.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai ir kiaulės (paršavedės).



4. Naudojimo indikacijos

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 fluorokvinolonams (dėl kryžminio atsparumo).

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

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Naudojant veterinarinį 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 veterinarinis vaistas naudojamas neatsižvelgiant į veterinarinio 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.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

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

Vaistą reikia naudoti apdairiai ir stengtis atsitiktinai neįsišvirkšti.

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį arba etiketę.

Atsitiktinai įšvirkštus, gali atsirasti nestiprus dirginimas.

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

Po naudojimo būtina nusiplauti rankas.

Perdozavimas

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

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

Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu.

7. Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai ir kiaulės:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Injekcijos vietos edema ^{1,2}
Dažnis nežinomas (negalima įvertinti pagal turimus duomenis)	Injekcijos vietos skausmas ^{1,2} Injekcijos vietos uždegimas ^{1,3} Artropatija ⁴

¹ Po injekcijos į raumenis

² Laikinas

³ Gali išlikti mažiausiai 12 dienų po injekcijos.

⁴ Tai niekada nepastebėta vartojant marbofloksaciną galvijams.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui arba jo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą:

Valstybinė maisto ir veterinarijos tarnyba

El. paštas: vaistu.registracija@vmvt.lt

Pranešimo forma:
<https://vmvt.lrv.lt/lt/fb>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Galvijams: švirkšti į raumenis, po oda arba į veną.
Kiaulėms: švirkšti į raumenis.
Švirkščiant į raumenis geriausia švirkšti į kaklo sritį.

Galvijams

Kvėpavimo takų ligoms:

- Naudoti į raumenis:

Rekomenduotina vaisto dozė yra 8 mg marbofloksacino/kg kūno svorio, t.y. 2 ml veterinarinio vaisto/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.

Ūminiam mastitui:

- Naudoti į raumenis arba po oda:

Rekomenduotina vaisto dozė yra 2 mg marbofloksacino/kg kūno svorio, t.y. 1 ml veterinarinio vaisto/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)

- Naudoti į raumenis:

Rekomenduotina vaisto dozė yra 2 mg marbofloksacino/kg kūno svorio, t.y. 1 ml veterinarinio vaisto/50 kg kūno svorio, kurią reikia švirkšti vieną kartą per parą į raumenis. Gydyti 3 dienas.

Kamštelį galima pradurti ne daugiau kaip 25 kartus. Naudotojas turėtų pasirinkti tinkamiausią pakuotės 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.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės ir dėžutės po {Exp.}. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

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

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/11/2032/001-003

Pakuotės dydis:

Stikliniai buteliukai po 50 ml, 100 ml arba 250 ml.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-07-25

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas, gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius:

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Slovėnija

Tel. + 370 5 236 2740