

## VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

### 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

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

### 2. KOKYBINIS IR KIEKYBINIS SUDĖTIS

Kiekviename ml injekcinio tirpalo yra:

#### veikliosios medžiagos:

marbofloksacino 100 mg;

#### pagalbini medžiagai:

dinatrio edetato 0,10 mg,

monotioglicerolio 1 mg,

metakrezolio 2 mg.

Išsamiai pagalbinių medžiagų sąrašas 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 (paršavedės).

#### 4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Galvijams, sergantiems jautri *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* ir *Mycoplasma bovis* padermi sukeltomis kvėpavimo takų infekcinėmis ligomis bei laktacijos metu sergantiems miniu mastitu, sukeltu marbofloksacinui jautri padermi *Escherichia coli*, gydyti.

Paršavedėms, sergančioms marbofloksacinui jautri bakterijų padermi sukeltu mastito-metritu-agalaktijos sindromu, gydyti.

Veterinarinį vaistą galima naudoti tik atlikus mikroorganizmų jautrumo tyrimus.

#### 4.3. Kontraindikacijos

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

Negalima naudoti, jeigu sukeltas atsparumas kitiems fluorokvinolonams (galimas kryžminis atsparumas).

#### 4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskiras rūšis paskirties gyvūnams

Nėra.

#### **4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės**

##### Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Naudojant vaistą, būtina atsižvelgti oficialius bei vietinius antimikrobini medžiagų naudojimo reikalavimus. Fluorokvinolonais galima gydyti tik tuomet, jei gydymas kitomis klasi antimikrobini medžiagomis yra neveiksmingas arba manoma, kad gali būti neveiksmingas. Kai manoma, fluorokvinolonų naudojimą būtina pagrįsti jautrumo tyrimais. Jei vaistas naudojamas neatsižvelgiant vaisto apraše pateiktus nurodymus, gali padidėti bakterijų atsparumo fluorokvinolonams paplitimas ir sumažėti gydymo kitais kvinolonais veiksmingumas dėl galimo kryžminio atsparumo.

##### Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

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

Būtina vengti veterinarinio vaisto sąlyčio su oda ir akimis. Vaistui atsitiktinai patekus ant odos ar akių, tuoj pat nedelsiant reikia plauti dideliu kiekiu vandens.

Būtina vengti atsitiktinio šivirkštimo, kadangi gali pasireikšti vietinis dirginimas. Šivirkštus ar išgirus, reikia nedelsiant kreiptis gydytojų ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Po naudojimo būtina nusiplauti rankas.

#### **4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)**

Šivirkštus raumenis, injekcijos vieta laikinai gali tapti skausminga ar atsirasti edema bei pasireikšti uždegiminės reakcijos, kurios išlieka ne trumpiau kaip 12 d. Vaisto šivirkštimo po oda galvijai geriau toleruoja, nei jo šivirkštimo raumenis. Todėl stambiaiems galvijams vaistą rekomenduotina šivirkšti po oda.

#### **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 poveikis.

Vaisto saugumas rodytas veršingoms karvėms ir žindantiems paršeliams bei veršeliams, naudojusį paršavedėms ir karvėms.

Apie vaisto naudojimą karvėms laktacijos metu žr. p. 4.11 „Išlauka“.

Galima naudoti karvėms ir kiaulėms vaikingumo bei laktacijos metu.

#### **4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos**

Nežinoma.

#### **4.9. Dozės ir naudojimo būdas**

Rekomenduotina vaisto dozė yra 2 mg/kg kūno svorio (1 ml/50 kg kūno svorio), kuri reikia šivirkšti kartą per parą galvijams po oda, raumenis ar venai, kiaulėms – raumenis.

Kiaulių gydymo trukmė yra 3 dienos, galvijų – 3-5 dienos.

Norint tinkamai dozuoti ir išvengti per mažos dozės, būtina tiksliai nustatyti gyvulio kūno svorį.

Norint išvengti vaisto užteršimo ir daugkartinio kamštelių pradrimo, rekomenduotina naudoti specialią (angl. *draw-off*) adatą.

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

Naudojus 3 kartus didesnę nei rekomenduotina dozė, jokių perdozavimo požymių nepastebima.

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

#### 4.11. Išlauka

Galvijams:

skerdienai ir subproduktams – 6 paros.

pieniui – 36 val.

Kiaul ms (paršaved ms):

skerdienai ir subproduktams – 4 paros.

### 5. FARMAKOLOGINIS SAVYBIS

Farmakoterapinė grupė: sisteminio poveikio antibakteriniai vaistai, fluorokvinolonai. ATCvet kodas: QJ01MA93.

#### 5.1. Farmakodinaminės savybės

Marbofloksacinas yra sintetinis baktericidinis antimikrobinis fluorokvinolonų grupės medžiaga, kuri veikia slopindama DNR girazę. *In vitro* marbofloksacinas veikia daug gramteigiamoms bakterijoms (ypač stafilokokams), gramneigiamoms bakterijoms (*Escherichia coli*, *Salmonella typhimurium*, *Campylobacter jejuni*, *Citrobacter freundii*, *Enterobacter cloacae*, *Proteus* spp., *Klebsiella* spp., *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Bordetella bronchiseptica*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pseudomonas aeruginosa*) bei mikoplazmoms (*Mycoplasma bovis*, *Mycoplasma dispar*, *Mycoplasma hyopneumoniae*).

Gali atsirasti atspari streptokokų padermių.

Atsparumas fluorokvinolonams atsiranda dėl trimis b dais vykstančių chromosomų mutacijų: mažų jant bakterijos sienelės pralaidumui, eflukso siurblio raiškiai ar vykstant fermentų, atsakingų už molekulių jungimąsi, mutacijai.

#### 5.2. Farmakokinetinės savybės

Galvijams ir kiaulėms po oda sušvirkštus rekomenduotina 2 mg/kg kūno svorio dozė, marbofloksacinas gerai absorbuojamas, jo biologinis prieinamumas yra beveik 100%. Su kraujo plazmos baltymais jungiasi nedaug marbofloksacino (mažiau kaip 10% kiaulių organizme ir 30% galvijų organizme), vaistas gerai pasklinda organizme, daugumoje audinių (kepenyse, inkstuose, odoje, plaučiuose, šlapimo pūslėje, gimdoje, virškinimo trakte) jo koncentracija būna didesnė nei kraujo plazmoje.

Iš dar neatraujančių veršelių organizmo marbofloksacinas išsiskiria lėtai ( $t_{1/2} = 5-9$  val.), daugiausiai aktyvios formos su šlapimu (3/4) ir išmatomis (1/4).

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

### 6. FARMACINIAI DUOMENYS

#### 6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Metakrezolis,  
dinatrio edetatas,  
monotioglicerolis,  
gliukonolaktonas,  
injekcinis vanduo.

## **6.2. Nesuderinamumai**

Nesant suderinamumo tyrim , šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su 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 brombutilino gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, dėžutė.

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

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

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

## **6.6. Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusi atliekų naikinimo nuostatos**

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

## **7. RINKODAROS TEISĖS TURTŲ**

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

## **8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)**

LT/2/11/2042/001-003

## **9. RINKODAROS TEISĖS SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA**

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 2011-05-12

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 2016-05-21

## **10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA**

2016-05-23

## **DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI**

## ŽENKLINIMAS

**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINŲ SPAKUOTŲ**

**DĖŽUT**

### **1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

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

### **2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS**

Kiekviename ml injekcinio tirpalo yra 100 mg marbofloksacino.

### **3. VAISTO FORMA**

Injekcinis tirpalas.

### **4. SPAKUOTŲ DYDIS**

50 ml  
100 ml  
250 ml

### **5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

### **6. INDIKACIJA (-OS)**

### **7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS**

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

Galvijams švirkšti į veną, po oda arba raumenis.  
Kiaulėms (paršavedėms) švirkšti raumenis.

### **8. IŠLAUKA**

Išlauka:  
galvijų skerdienai ir subproduktams – 6 paros,  
pieniui – 36 val.;  
kiaulių (paršavedžių) skerdienai ir subproduktams – 4 paros.

### **9. SPECIALIEJI SPŪJIMAI, JEI REIKIA**

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

**10. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki {m nuo/metai}

Atkimšus b tina sunaudoti iki

Tinkamumo laikas, pirm kart atidarius pirmin pakuot , – 28 dienos.

**11. SPECIALIOS LAIKYMO S LYGOS**

Laikyti originalioje pakuot je, kad vaistas b t apsaugotas nuo šviesos.

Negalima sušaldyti.

**12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEK  
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI B TINA**

Atliekos turi b ti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

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

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

**14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIK “**

Saugoti nuo vaik .

**15. RINKODAROS TEIS S TUR TOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Slov nija

**16. RINKODAROS TEIS S NUMERIS (-IAI)**

LT/2/11/2042/001

LT/2/11/2042/002

LT/2/11/2042/003

**17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS**

Serija { numeris }

**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS**

**BUTELIUKAS (100 ml ir 200 ml)**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

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

**2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS**

Kiekviename ml injekcinio tirpalo yra 100 mg marbofloksacino.

**3. VAISTO FORMA**

Injekcinis tirpalas.

**4. PAKUOTĖS DYDIS**

100 ml

250 ml

**5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

**6. INDIKACIJA (-OS)**

**7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS**

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

Galvijams švirkšti į veną, po oda arba raumenis.

Kiaulėms (paršavedėms) švirkšti raumenis.

**8. IŠLAUKA**

Išlauka:

galvijams – skerdienai ir subproduktams – 6 paros,

pieniui – 36 val.;

kiaulėms (paršavedėms) – skerdienai ir subproduktams – 4 paros.

**9. SPECIALIEJI SPŪJIMAI, JEI REIKIA**

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

**10. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki {m nuo/metai}

Atkimšus b tina sunaudoti iki

Tinkamumo laikas, pirm kart atidarius pirmin pakuot , – 28 dienos.

**11. SPECIALIOS LAIKYMO S LYGOS**

Laikyti originalioje pakuot je, kad vaistas b t apsaugotas nuo šviesos.

Negalima sušaldyti.

**12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEK  
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI B TINA**

Atliekos turi b ti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

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

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

**14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIK “****15. RINKODAROS TEIS S TUR TOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Slov nija

**16. RINKODAROS TEIS S NUMERIS (-IAI)**

LT/2/11/2042/001

LT/2/11/2042/002

**17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS**

Seriya {numeris}

**MINIMALUS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOJIMŲ  
BUTELIUKAS (50 ml)**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

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

**2. VEIKLIOSIOS (-IŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS**

100 mg/ml

**3. KIEKIS (MAS, TIRPIS AR DOZINĖSKAIČIAI)**

50 ml

**4. NAUDOJIMOBŪDAS (-AI)**

Galvijams švirkšti į veną, po oda arba raumenis.  
Kiaulėms (paršavedėms) švirkšti raumenis.

**5. IŠLAUKA**

Išlauka:  
galvijams – 6 paros,  
pieniui – 36 val.;  
kiaulėms (paršavedėms) – 4 paros.

**6. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**7. TINKAMUMO DATA**

EXP {metai/mėnesiai}  
Atkimšus būtina sunaudoti iki  
Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminį pakuotę, – 28 dienas.

**8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“**

Tik veterinariniam naudojimui.

## INFORMACINIS LAPELIS

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

### 1. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJŲ IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ ATSAKINGŲ ŠALYSE ATSAKINGŲ GAMINTOJŲ, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Rinkodaros teisė turėtojas

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

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

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

ar

TAD Pharma GmbH  
Heinz-Lohmann-Straße 5  
27472 Cuxhaven  
Vokietija

### 2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

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

### 3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekviename ml injekcinio tirpalo yra:

**veikliosios medžiagos:**

marbofloksacino 100 mg;

**pagalbini medžiag:**

dinatrio edetato 0,10 mg,

monotioglicerolio 1 mg,

metakrezolio 2 mg.

Skaidrus žalsvai geltonas ar rusvai geltonas tirpalas.

### 4. INDIKACIJA (-OS)

Galvijams, sergantiems jautri *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* ir *Mycoplasma bovis* padermi sukeltomis kvėpavimo takų infekcijomis ligonims bei laktacijos metu sergantiems miniu mastitu, sukeltu marbofloksacinui jautri padermi *Escherichia coli*, gydyti.

Paršavedėms, sergantioms marbofloksacinui jautri bakterijų padermi sukeltu mastito-metritu-agalaktijos sindromu, gydyti.

Veterinarin vaist galima naudoti tik atlikus mikroorganizm jautrumo tyrimus.

## 5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti, padid jus jautrumui marbofloksacinui, bet kuriam kitam kvinolonui ar bet kuriai iš pagalbini medžiag .

Negalima naudoti, jeigu suk l jas yra atsparus kitiems fluorokvinolonams (galimas kryžminis atsparumas).

## 6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Švirkštus raumenis, injekcijos vieta laikinai gali tapti skausminga ar atsirasti edema bei pasireikšti uždegimin s reakcijos, kurios išlieka ne trumpiau kaip 12 d. Vaisto švirkštim po oda galvijai geriau toleruoja, nei jo švirkštim raumenis. Tod l stambiams galvijams vaist rekomenduotina švirkšti po oda.

Galvijams ir kiaul ms rekomenduotina injekcijos vieta yra kaklo sritis.

Joki kit nepalanki reakcij galvijams ir kiaul ms nepasteb ta.

Pasteb jus bet kok sunk poveik ar kit šiame informaciniame lapelyje nepamin t poveik , b tina informuoti veterinarijos gydytoj .

## 7. PASKIRTIES GYV N R ŠYS

Galvijai ir kiaul s (paršaved s).

## 8. DOZ S, NAUDOJIMO B DAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI R ŠIAI

Rekomenduotina vaisto doz yra 2 mg/kg k no svorio (1 ml/50 kg k no svorio), kuri reikia švirkšti kart per par galvijams po oda, raumenis ar ven , kiaul ms – raumenis.

Kiauli gydymo trukm yra 3 dienos, galvij – 3-5 dienos.

Norint tinkamai dozuoti ir išvengti per mažos doz s, b tina tiksliai nustatyti gyvulio k no svor .

## 9. NUORODOS D L TINKAMO NAUDOJIMO

Norint išvengti vaisto užteršimo ir daugkartinio kamštelio prad rimo, rekomenduotina naudoti speciali (angl. *draw-off*) adat .

## 10. IŠLAUKA

Galvijams:

skerdienai ir subproduktams – 6 paros,

pienui – 36 val.

Kiaul ms (paršaved ms):

skerdienai ir subproduktams – 4 paros.

## 11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaik .

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Negalima sušaldyti.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninio dėžutės ar buteliuko po „Tinka iki“ ar „EXP“. Tinkamumo data sutampa su paskutine nurodyto mėnesio diena.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklą, – 28 dienos.

Pirmą kartą pradrus buteliuko kamštelį (atidarius), pagal šiame informaciniame lapelyje nurodytą tinkamumo laiką, reikia nustatyti datą, kada buteliuke likus nesunaudotam vaistui reikia išmesti. Ši išmetimo data reikia užrašyti tam skirtose vietose ant etiketės.

## **12. SPECIALIEJI NURODYMAI**

Naudojant vaistą, būtina atsižvelgti oficialius bei vietinius antimikrobinių medžiagų naudojimo reikalavimus. Fluorokvinolonais galima gydyti tik tuomet, jei gydymas kitomis klasių antimikrobinių medžiagomis yra neveiksmingas arba manoma, kad gali būti neveiksmingas. Kai manoma, fluorokvinolonų naudojimą būtina pagrįsti jautrumo tyrimais. Jei vaistas naudojamas neatsižvelgiant vaisto apraše pateiktus nurodymus, gali padidėti bakterijų atsparumo fluorokvinolonams paplitimas ir sumažėti gydymo kitais kvinolonais veiksmingumas dėl galimo kryžminio atsparumo.

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

Vaisto saugumas rodytas veršingoms karvėms ir žindantiems paršeliams bei veršeliams, naudojusiems paršavedėms ir karvėms.

Galima naudoti karvėms ir kiaulėms vaikingumo bei laktacijos metu.

Apie vaisto naudojimą karvėms laktacijos metu žr. p.10 „Išlauka“.

Naudojus 3 kartus didesnę nei rekomenduotina dozę, jokių perdozavimo požymių nepastebėti. Perdozavus marbofloksacino, gali pasireikšti miniai nervų sistemos sutrikimai, kuriuos reikia gydyti simptomiškai.

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

### **spėjimai naudotojui**

Žmonėms, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas kvinolonams (fluorokvinolonams), turi vengti šio veterinarinio vaisto.

Būtina vengti veterinarinio vaisto sąlyčio su oda ir akimis. Vaistui atsitiktinai patekus ant odos ar akių, šiose vietose nedelsiant reikia plauti dideliu kiekiu vandens.

Būtina vengti atsitiktinio sišvirškštimo, kadangi gali pasireikšti vietinis dirginimas. Sišvirškštus ar išgirus reikia nedelsiant kreiptis gydytojui ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Po naudojimo būtina nusiplauti rankas.

## **13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ SUNAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

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

## **14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA**

2016-05-23

## 15. KITA INFORMACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

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

Gali būti platinamos nevisdydži pakuotės.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su rinkodaros teisėtą turto vietiniu atstovu.

UAB KRKA Lietuva  
Senasis Ukmergės kelias 4,  
Užubalių km., Vilniaus r.  
LT - 14013