

**HASZNÁLATI UTASÍTÁS**  
**Marbocyl P 20 mg tableta 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 20 mg tableta A.U.V.

**3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE**

1 tableta tartalmaz:

**Hatóanyag:**

Marbofloxacin 20 mg

**Segédanyagok:** ad 280mg



**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.

Macsákák 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 jelentkezhet. 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.

**8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT**

Adagolás: 2 mg marbofloxacin/ttkg/nap, azaz 1 db Marbocyl P 20 mg tableta A.U.V./10 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.

**9. TANÁCSOK A MEGFELELŐ ALKALMAZÁSHOZ**

Lásd 8. pont

**10. ÉLELMISZER-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ**

Élelmiszertermelő állatoknak nem adható.

**11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK**

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Az eredeti buborékcsomagolásban 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 végnő 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

**Gyógyszerköölcsönhatások és egyéb interakciók**

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

**13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE 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: 2493/1/09 MgSzH ÁTI (10 tablettá)

