

**Инструкция**  
**по применению ветеринарного лекарственного препарата «Марбобел 2»**

**1 Общие сведения**

1.1 Марбобел 2 (Marbobelum 2).

Международное непатентованное наименование: марбофлоксацин (marbofloxacin).

1.2 Лекарственная форма – раствор для внутримышечного и подкожного введения.

1.3 1 см<sup>3</sup> препарата содержит действующее вещество: марбофлоксацин 20 мг; вспомогательные вещества: глюконо-дельта-лактон, метакрезол и вода для инъекций.

1.4 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета, без посторонних включений.

1.5 Препарат выпускают в бесцветных или окрашенных стеклянных флаконах по 10 и 50 см<sup>3</sup>.

1.6 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от 2 °C до 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте!

1.7 Срок годности – 3 (три) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакона препарат хранить не более 28 суток. Запрещается применять по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

**2 Фармакологические свойства**

2.1 Марбофлоксацин, входящий в состав препарата, является синтетическим антимикробным веществом, относящимся к группе фторхинолонов.

2.2 Марбофлоксацин обладает широким спектром антибактериального действия.

Активен в отношении грамположительных (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*) и грамотрицательных микроорганизмов (*Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Bordetella bronchiseptica*, *Morganella morganii*, *Serratia marcescens*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus spp.*, *Yersinia spp.*, *Enterobacter spp.*, *Campylobacter spp.*, *Citrobacter freundii*, *Klebsiella spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Moraxella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Brucella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*), а также *Mycoplasma spp.*

2.3 Механизм действия марбофлоксацина основан на угнетении ДНК-гиразы и топоизомеразы IV, что приводит к нарушению синтеза белка микробной клеткой и ее гибели.

2.4 После внутримышечного или подкожного введения марбофлоксацина в дозе 2 мг/кг массы животного, максимальная концентрация в плазме крови через 0,5-1,5 часа, составляет около 0,5 мкг/мл у поросят, 1 мкг/мл у телят, 1,5 мкг/мл у собак и кошек. Марбофлоксацин слабо связывается с белками плазмы крови (менее 10% у свиней, собак и кошек и 30 % у крупного рогатого скота), хорошо распределяется в большинстве органов и тканей (печень, почки, кожа, легкие, матка). Биодоступность составляет почти 100%.

Период полувыведения у телят составляет 5-9 часов, у крупного рогатого скота с рубцовым пищеварением – 4-7 часов, у свиней – 8-10 часов, у собак и кошек – около 13 часов.

Выделяется марбофлоксацин в основном с мочой и фекалиями в неизменном виде.

2.5 Марбобел 2 по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

**3 Порядок применения**

3.1 Марбобел 2 применяют для лечения молодняка сельскохозяйственных животных, собак, кошек и кроликов при инфекционных заболеваниях органов дыхания,

пищеварительной и мочеполовой систем, инфицированных ранах, абсцессах, вызываемых микроорганизмами, чувствительными к марбофлоксацину.

### 3.2 Марбобел 2 вводят в следующих дозах:

- телята, ягнята, козлята: подкожно 1 см<sup>3</sup>/10 кг массы тела (2 мг марбофлоксацина/кг массы тела) 1 раз в сутки трех-пятикратно.

Возможно применение препарата при респираторных инфекциях внутримышечно в дозе 5 см<sup>3</sup>/10 кг массы тела (10 мг марбофлоксацина/кг массы тела) однократно;

- поросята: внутримышечно 1 см<sup>3</sup>/10 кг массы тела (2 мг марбофлоксацина/кг массы тела) 1 раз в сутки трех-пятикратно.

Возможно применение препарата при респираторных, кишечных инфекциях, внутримышечно в дозе 4 см<sup>3</sup>/ 10 кг массы тела (8 мг марбофлоксацина/кг массы тела) однократно.

- собакам и кошкам подкожно в дозе 1 см<sup>3</sup>/10 кг массы тела (2 мг марбофлоксацина/кг массы тела) 1 раз в сутки трех-пятикратно;

- собакам при лечении инфекций мочевыделительной системы (нефриты, циститы, уретриты) – подкожно в дозе 2 см<sup>3</sup>/10 кг массы тела (4 мг марбофлоксацина/кг массы тела) 1 раз в 4 суток трехкратно;

- кроликам подкожно в дозе 0,1-0,25 см<sup>3</sup>/кг массы тела (2-5 мг марбофлоксацина/кг массы тела) 1 раз в сутки трех-пятикратно.

Максимальный объём препарата для введения в одно место не должен превышать 10 см<sup>3</sup>.

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

3.3 Побочные явления и осложнения. В редких случаях возможны аллергические реакции. При появлении аллергических реакций препарат следует отменить и назначить антигистаминные средства и препараты кальция.

При совместном применении с нестероидными противовоспалительными средствами (НПВС) следует соблюдать осторожность у животных имеющих в анамнезе эпилепсию, так как фторхинолоны усиливают побочные эффекты ЦНС при применении с НПВС у людей.

3.4 При внутримышечном или подкожном введении может появиться отек тканей. При внутримышечном введении препарат может вызвать болевые и воспалительные реакции в месте инъекции. Воспалительные реакции могут сохраняться до 6 дней у свиней и до 12 дней у телят.

3.5 При передозировке могут наблюдаться нарушения деятельности нервной системы. Лечение симптоматическое. У кошек и собак может наблюдаться брадикардия.

3.6 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками группы макролидов, тетрациклинов.

Запрещается применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к фторхинолонам, щенкам крупных пород до 18-месячного возраста, щенкам остальных пород – до 12-месячного возраста, кошкам – до 14-месячного возраста.

Не рекомендуется применять препарат животным с поражениями ЦНС, в случае резистентности возбудителя к другим фторхинолонам.

Возможность применения препарата в период беременности и лактации у собак и кошек определяется ветеринарным врачом на основании оценки соотношения ожидаемой пользы к возможному риску от применения препарата.

3.7 Убой молодняка крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 4 суток после последнего введения, при обработке препаратом в дозе 2 мг марбофлоксацина/кг массы тела и через 5 суток при однократной обработке препаратом в дозе 10 мг марбофлоксацина/кг массы тела; убой поросят на мясо разрешается не ранее чем через 4 суток после последнего введения препарата при обработке препаратом в дозе 2 мг марбофлоксацина/кг массы и через 9 суток при однократной обработке препаратом в дозе 8 мг марбофлоксацина/кг массы тела; убой молодняка мелкого рогатого скота на мясо

разрешается не ранее, чем через 24 часа после последнего введения, при обработке препаратом в дозе 2 мг марбофлоксацина/кг массы тела и через 5 суток при однократной обработке препаратом в дозе 10 мг марбофлоксацина/кг массы тела; убой кроликов на мясо разрешается не ранее чем через 72 часа после последнего введения препарата, а в случае утилизации внутренних органов, мясо разрешается использовать в пищу через 24 часа после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя мясо используют на корм плотоядным животным.

#### **4 Меры профилактики**

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

#### **5 Порядок предъявления рекламаций**

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают, и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

5.2 Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

#### **6 Полное наименование производителя**

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, 210101, г. Витебск, ул. Экономическая, 16.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником ООО «Белкаролин» Перловым В.Е.