

BOFLOX



Marbofloxacină 100 mg/ml

Soluție injectabilă pentru bovine și suine



Profită la maxim !



invesa

ESTE ACUM





BOFLOX

Marbofloxacină 100mg/ml

De ce este marbofloxacina un antibiotic atît de c autat?



Fluorochinolonă de generația a treia



Se absoarbe rapid. Se distribuie rapid și în proporție mare în țesuturi (pulmon, ficat, tub digestiv rinichi, vezica urinară, uter, piele) datorită absorbției rapide după administrarea parenterală și biodisponibilității apropiate de 100 %



Are efect bactericid

Acționează asupra AND girazei bacteriene

Reduce riscul apariției șocului septic (peretele bacterian este conservat în totalitate iar endotoxinele nu ajung în circulație)



Are spectru larg de acțiune: împotriva micoplasmelor, a bacteriilor Gram pozitive și Gram-negative



Are efect "post antibiotic" prelungit ceea ce extinde acțiunea antibioticului și prelungeste intervalul dintre administrări



Numai pentru uz veterinar

Boflox

Profită la maxim !



Ce ne oferă Boflox ?

Eficiență crescută

Atinge concentrații mai mari în țesuturi decât în plasmă

Cheltuieli reduse cu manopera

Injectarea unui volum redus de produs. Tratamente de scurtă durată.

Rezultate rapide

Atât la bovine cât și la suine, după administrarea parenterală atinge concentrații plasmatice maxime în mai puțin de o oră

Timp de așteptare redus

Tratament în doză unică: Lapte: 72 ore Carne: 3 zile
Tratament cu doze repetate: Lapte: 36 ore Carne: 6 zile
Porci (scroafe): Carne: 4 zile

Siguranță

Poate fi utilizat fără riscuri în perioada de gestație și lactație.

Rezistență aproape inexistentă

În perioada cât a fost utilizat nu s-au întâlnit cazuri frecvente de bacterii antibioretizente sau de răspândire a acestora¹
Sunt foarte rare situațiile de apariție a rezistenței încrucisate între marbofloxacină și alte fluoroquinolone studiate²

Doze

Bovine

Boli respiratorii

2 ml / 25 kg gc IM
o singură administrare

Mycoplasma bovis

1 ml / 50 kg gc 3-5 zile IM, IV, SC

Mastite acute

1 ml / 50 kg gc 3 zile IM, IV, SC

Suine (scroafe)

Sindrom MMA

1 ml / 50 kg gc 3 zile IM



Boflox

Marbofloxacină 100mg/ml

Soluție injectabilă pentru bovine și suine

Profită la maxim

Obține maximum posibil din tratamentul cu antibiotice



Compoziție: Marbofloxacină, 100 mg, excipient q.s. 1 ml

Specii țintă: bovine și suine

Indicații pentru utilizare:

La bovine:

Tratamentul infecțiilor respiratorii cauzate de tulpini de *Histophilus somni*, *Manheimia haemolytica*, *Mycoplasma bovis*, *Pasteurella multocida* sensibile la marbofloxacină.

Tratamentul mastitei acute cauzate de tulpini de *Escherichia coli* sensibile la marbofloxacină în cursul perioadei de lactatie.

La suine:

Tratamentul Sindromului Agalaxiei Postpartum SAP (sindrornul de mastită-metrită-agalaxie), cauzat de bacterii sensibile la marbofloxacină

Contraindicații:

A nu se utiliza în cazul în care agentul patogen implicat este rezistent la alte fluorochinolone (rezistență încrucișată). A nu se utiliza la animale cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare alte chinolone sau la oricare dintre excipienți.

Precauții speciale privind utilizarea la animale

Când se utilizează acest produs, trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale și locale.

Fluorochinolonele trebuie rezervate pentru tratamentul stărilor clinice care au reacționat slab sau de la care se așteaptă o reacție slabă la alte clase de antibiotice. Ori de câte ori este posibil, fluorochinolonele trebuie utilizate numai pe baza testelor de sensibilitate. Utilizarea produsului fără a se ține cont în totalitate de instrucțiunile furnizate poate crește influența bacteriilor rezistente la fluorochinolone și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte chinolone din cauza posibilității manifestării rezistenței încrucișate. Datele privind eficacitatea au arătat că produsul nu este suficient de eficient în tratarea formelor acute de mastită, indusă de bacterii gram-pozitive.

Măsuri de protecție speciale pe care trebuie să le ia persoana care administrează produsul la animale.

Persoanele cu: hipersensibilitate cunoscută la (fluoro)chinolone ar trebui să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Se recomandă atenție pentru a se evita autoinjectarea accidentală, întrucât aceasta ar putea produce o iritație ușoară.

În cazul autoinjectării accidentale, cereți imediat sfatul medicului și prezentați-i prospectul produsului sau eticheta. În cazul contactului cu pielea sau cu ochii, clătiți imediat cu multă apă. După utilizare, spălați-vă pe mâini.

Precauții speciale pentru fiecare specie-țintă

Nu este cazul.

Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Pot apărea leziuni inflamatorii tranzitorii, fără impact clinic, la locul injectării, în cazul administrării intramusculare sau subcutanate. Administrarea pe cale intramusculară poate, cauza reacții locale tranzitorii, cum ar fi durere și umflătură la locul injectării, precum și leziuni inflamatorii care ar putea persista cel puțin 12 zile după injectare. Totuși la bovine, administrarea subcutanată s-a dovedit a fi mai bine tolerată local decât administrarea pe cale intramusculară. Prin urmare, se recomandă administrarea subcutanată în cazul bovinelor mari.

Cantități de administrat și căi de administrare:

Bovine

Infecții respiratorii:

Doza recomandată este de 8 mg marbofloxacină/kg greutate corporală (2 ml produs/25 kg greutate corporală) într-o singură injecție pe cale intramusculară. Dacă volumul care trebuie injectat este mai mare de 20 ml, acesta trebuie împărțit între două sau mai multe locuri de injectare. În cazul infecțiilor respiratorii cauzate de *Mycoplasma bovis*, doza recomandată este de 2 mg marbofloxacină/kg greutate corporală (1 ml produs/50 kg greutate corporală), într-o singură injecție pe zi, timp de 3 până la 5 zile consecutive, administrată intramuscular sau subcutanat. Prima injecție poate fi administrată pe cale intravenoasă.

Mastită acută:

Administrare intramusculară sau subcutanată: Doza recomandată este de 2 mg marbofloxacină/kg greutate corporală (1 ml produs/50 kg greutate corporală) într-o singură injecție pe zi, timp de 3 zile consecutive. Prima injecție poate fi administrată și pe cale intravenoasă.

Porcine (scroafe):

Administrare intramusculară:

Doza recomandată este de 2 mg marbofloxacină/kg greutate corporală (1 ml produs/50 kg greutate corporală) într-o singură injecție pe zi, timp de 3 zile consecutive.

Pentru a asigura administrarea dozei corecte și a evita subdozarea, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact.

La bovine și la porcine, locul de injectare recomandat este zona gâtului.

Capacul poate fi înțepat în siguranță de până la 30 de ori.

Utilizatorul trebuie să aleagă dimensiunea cea mai potrivită a flaconului, în funcție de speciile-țintă care vor fi tratate.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu s-au observat semne de supradozaj după administrarea de 3 ori a dozei recomandate.

Dacă se depășește doza, pot apărea simptome precum tulburări neurologice acute. Aceste efecte trebuie tratate simptomatic. A nu se depăși doza recomandată.

Timp de așteptare

Bovine:

Administrare intramusculară (8 mg/kg doza unică): Carne și organe: 3 zile Lapte: 72 ore

Administrare intramusculară sau subcutanată (2 mg/kg injecție unică zilnică, timp de 3-5 zile): Carne și organe: 6 zile, Lapte: 36 ore

Suine (scroafe):

Administrare intramusculară: Carne și organe: 4 zile

Incompatibilități

În absența unor studii de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în ambalajul original pentru a fi ferit de lumină.

Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din sticlă brună de 100 ml, sau 250 ml, închis cu un dop de cauciuc cu capac flip-off din plastic.

Flacone de 100 ml și 250 ml sunt ambalate separat într-o cutie individuală de carton.

Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeurii provenite de la astfel de produse medicinale veterinare trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Deținătorul autorizației de comercializare:

Industrial Veterinaria, S.A. Esmeralda, 19 E-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona) Spania.

Numărul autorizației de comercializare

14009

Bibliografie

¹ D. Meunier și colab. 2004; S. Kroemer și colab. 2012

² M. Vanni și colab. 2012

ACEST PRODUS VA ESTE OFERIT DE