

2026年3月改訂 2版

日本標準商品分類番号 879734

貯法	密封容器 室温保存	承認指令書番号	農林水産省指令 4 動薬第 3305 号
		販売開始	2023年12月

使用前に必ず本書を読み、内容を理解したうえで使用してください。
また、本書を必要ときに参照できるように大切に保管してください。

動物用医薬品

ニューキノロン系抗菌剤
要指示医薬品 指定医薬品 使用基準

マルボキシ[®]注2%

MARBOXI[®] INJ. 2%

本剤は、ニューキノロン系抗菌薬であるマルボフロキサシンを有効成分とする注射剤です。

マルボフロキサシンは広い抗菌スペクトルを持ち、グラム陰性菌、グラム陽性菌及びマイコプラズマにも抗菌作用を示します。

マルボフロキサシンは非常に強い抗菌活性を持ち、作用は殺菌的であり、第一次選択薬として用いられる抗菌剤に耐性を持つ菌株においても優れた効力を発揮します。

【成分及び分量】

本剤 1 mL 中 マルボフロキサシン 20 mg

【効能又は効果】

有効菌種

牛：パストツレラ・マルトシダ、マンヘミア・ヘモリチカ、マイコプラズマ・ボビス

豚：パストツレラ・マルトシダ、アクチノバチルス・プルロニューモニエ

適応症

牛：細菌性肺炎

豚：胸膜肺炎

【用法及び用量】

1日1回、体重1kg当たりマルボフロキサシンとして下記の量を3～5日投与する。

牛：静脈内投与、筋肉内投与 2 mg（製剤として 0.1 mL）

豚：筋肉内投与 2 mg（製剤として 0.1 mL）

投薬開始後3日以内に治療効果を確認し、効果がみられない場合には獣医師の判断に基づき薬剤の変更等を行うこと。

【使用上の注意】

（基本的事項）

<p>1. 守らなければならないこと （一般的注意）</p> <ul style="list-style-type: none">・本剤は要指示医薬品であるので獣医師等の処方箋・指示により使用すること。・本剤は効能・効果において定められた適応症の治療にのみ使用すること。・本剤は定められた用法・用量を厳守すること。なお、用法・用量に定められた期間以内の投与であってもそれを反復する投与は避けること。・本剤は「使用基準」の定めるところにより使用すること。
<p>注意：本剤は医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第83条の4の規定に基づき上記の用法及び用量を含めて使用者が遵守すべき基準が定められた動物用医薬品ですので、使用対象動物（牛及び豚）について上記の用法及び用量並びに次の使用禁止期間を遵守してください。</p> <p>牛：食用に供するためにと殺する前4日間又は食用に供するために搾乳する前48時間</p> <p>豚：食用に供するためにと殺する前4日間</p>
<p>（取扱い及び廃棄に関する注意）</p> <ul style="list-style-type: none">・本剤は有効期間を設定してある動物用医薬品なので使用期限を過ぎた製品は使用しないこと。・小児の手の届かないところに保管すること。・本剤の保管は直射日光、高温及び多湿を避けること。

- ・注射器具は滅菌又は煮沸消毒されたものを使用すること。薬剤により消毒をした器具又は他の薬剤に使用した器具は使用しないこと（ガス滅菌によるものを除く）。なお、乾熱、高圧蒸気滅菌又は煮沸消毒等を行った場合は、室温まで冷えたものを使用すること。
- ・注射針は必ず 1 頭ごとに取りかえること。
- ・使用済みの容器は、地方公共団体条例等に従い処分すること。
- ・本剤を廃棄する際は、環境や水系を汚染しないように注意し、地方公共団体条例等に従い処分すること。
- ・使用済みの注射針は、針回収用の専用容器に入れること。針回収用の容器の廃棄は、産業廃棄物収集運搬業及び産業廃棄物処分業の許可を有した業者に委託すること。

2. 使用に際して気を付けること

(使用者に対する注意)

- ・誤って注射された者は、直ちに医師の診察を受けること。
- ・本剤が誤って眼、鼻、口等に入ったときは、直ちに水で洗浄やうがい等を行い医師の診察を受けること。
- ・本剤を使用した後あるいは皮膚に付着したときは石けん等でよく洗うこと。

(牛及び豚に関する注意)

- ・本剤の使用に当たっては対象動物の状態を良く観察して慎重に投与すること。
- ・副作用が認められた場合には、速やかに獣医師の診察を受けること。
- ・筋肉内注射に当たっては下記の点に配慮すること。
 - (1) 注射針を刺入したとき、激痛を訴えたり、血液の逆流をみた場合には直ちに針を抜き、部位を変えて注射すること。
 - (2) 本剤は 1 回の投与量が多い場合又は連続投与する場合は注射部位を変えること。
 - (3) 本剤は使用禁止期間を経過しても注射部位に出血痕が残存することがあるため、注射部位に配慮すること。

(取扱い上の注意)

- ・開封後は、速やかに使用すること。

(専門的事項)

① 重要な基本的注意

- ・本剤は第一次選択薬が無効である症例に限り使用すること。
- ・本剤の使用に当たっては、耐性菌の発現等を防ぐため、原則として感受性を確認し、適応症の治療に必要な最小限の投与に止めること。
- ・筋肉内注射に当たっては、神経走行部位を避けるように注意して注射すること。

② 相互作用

- ・本剤の類似化合物で非ステロイド性消炎鎮痛剤との併用により、まれに痙攣が発現するとの報告がある。

③ 副作用

- ・本剤は筋肉内注射により注射部位で腫脹・硬結を起こすことがある。

【有効期間】

24 カ月

【包装】

100 mL

【製品情報お問い合わせ先】

フジタ製薬株式会社
〒193-0942 東京都八王子市柵田町1211
電話 (042) 661-5528 (代)

獣医師、薬剤師等の医薬関係者は、本剤による副作用などによると疑われる疾病、障害若しくは死亡の発生又は本剤の使用によるものと疑われる感染症の発生に関する事項を知った場合において、保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するために必要があると認めるときは、上記【製品情報お問い合わせ先】に連絡するとともに、農林水産省動物医薬品検査所 (<https://www.maff.go.jp/nval/fuyakutou/fukusayo/sousa/index.html>) にも報告をお願いします。

販売元



ささえあ製薬株式会社
東京都品川区西五反田七丁目7番7号

製造販売元



フジタ製薬株式会社
東京都八王子市柵田町1211番地1

FUJITA PHARM

マルボキシ注 2%
※マルボキシ (MARBOXI) はフジタ製薬株式会社の登録商標です。

R2