

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора
К.А. Савенков
19 февраля 2026 г.

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Мариния®

(организация-разработчик: АО «КРКА, д.д., Ново место», Шмарьешка цеста 6,
8501 Ново место, Словения / «KRKA, d.d., Novo mesto»,
Smarjeska cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia)

Номер регистрационного удостоверения: 705-3-2.26-5434 №ПВИ-3-2.26/06056

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Мариния® (Marinia®).

Международное непатентованное наименование: маропитант.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Мариния® содержит в 1 мл в качестве действующего вещества маропитант (в форме маропитанта цитрата) – 10 мг и вспомогательные вещества – бензиловый спирт, натрия сульфобутилбетадекс и воду для инъекций.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого или слегка коричневого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения составляет 3 года с даты производства. После отбора из флакона части препарата, при условии соблюдения правил асептики и указанных условий хранения, его можно использовать многократно, в течение 90 дней.

Не применять по истечении срока годности.

4. Выпускают препарат расфасованным по 20 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы упакованы в индивидуальные картонные коробки. В каждую коробку с препаратом вкладывают инструкцию по его применению.

5. Хранить в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре не выше 25 °С.

6. Хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускают без рецепта.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: желудочно-кишечные средства.

10. Действующее вещество лекарственного препарата – маропитант является антагонистом нейрокининовых рецепторов (NK₁) и ингибирует связывание субстанции P, нейропептида тахикининовой группы в ЦНС.

Маропитант эффективен при рвоте как центрального, так и периферического генеза.

Маропитант быстро всасывается после подкожного введения и через 45 минут достигает максимальной концентрации в крови. Биодоступность препарата составляет 90 %. Маропитант более чем на 99 % связывается с белками плазмы крови. Маропитант метаболизируется в печени цитохромом P450, выделяется главным образом с фекалиями.

По степени воздействия на организм Мариния® относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Лекарственный препарат применяют для предотвращения рвоты различного генеза у собак и кошек.

12. Запрещается применение препарата собакам моложе 8-ми недельного возраста, кошкам моложе 16-ти недельного возраста и животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата.

Препарат следует назначать с осторожностью животным с патологией печени и в случае сердечной недостаточности.

13. При работе с препаратом Мариния® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом.

В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

14. Лекарственный препарат не рекомендуется применять беременным и лактирующим самкам.

15. Лекарственный препарат вводят собакам и кошкам подкожно или внутривенно в дозе 1 мг/кг массы животного, что эквивалентно 1 мл препарата на 10 кг массы животного, один раз в сутки в течение не более чем 5 суток.

16. При применении лекарственного препарата в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают

антигистаминные средства и симптоматическое лечение. При введении лекарственного препарата возможна болевая реакция, особенно у кошек.

17. Симптомы передозировки лекарственного препарата не установлены.

18. Мариния® может применяться в составе комплексной терапии с другими патогенетическими средствами. Препарат не следует назначать одновременно с блокаторами кальциевых каналов, так как маропитант имеет сродство к кальциевым каналам. Маропитант может конкурировать с лекарственными средствами, которые в значительной степени связываются с белками плазмы.

19. Особенности действия при начале введения и отмене лекарственного препарата не выявлено.

20. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению эффективности. В случае пропуска одной дозы следует возобновить курс лечения в предусмотренных инструкцией дозах и схеме применения.

21. Лекарственный препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименование и адрес
производственной площадки
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения

Держатель РУ/Производитель:
АО «КРКА, д.д., Ново место»,
Шмарьешка цеста 6, 8501 Ново место,
Словения

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем или
владельцем регистрационного
удостоверения лекарственного
препарата для ветеринарного
применения на принятие
претензий от потребителя

ООО «КРКА-РУС»,
125212, г. Москва, Головинское шоссе,
дом 5, корпус 1
тел.: +7 (495) 981-10-95
факс: +7 (495) 981-10-91