

Рассмотрено и одобрено
на заседании Ветфармсовета
Республики Беларусь 26.04.2006 г.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Боваклокс ДС»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Боваклокс ДС - Bovacloxx DC
- 1.2. В 1 шприце-инъекторе по 4,5 г (1 доза) содержится 500 мг клоксациллина в виде бензатиновой соли и 250 мг ампициллина в виде тригидрата.
- 1.3. Препарат представляет собой стабильную суспензию почти белого цвета для интрацистернального введения.
- 1.4. Препарат выпускают в пластмассовых шприцах-инъекторах по 4,5 г, которые упаковывают в коробки по 24 и 120 штук.
- 1.5. Хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от +15 до +25⁰ С. Срок годности - 2 года со дня изготовления.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1. Ампициллин и клоксациллин, входящие в состав препарата, являются полусинтетическими пенициллинами, полученными из б-аминопенициллановой кислоты. Действуют бактерицидно, подавляя синтез клеточной стенки бактерий. Препарат обладает высокой антибактериальной активностью с широким спектром действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Corynebacterium pyogenes*, *Escherichia coli*
- 2.2. Бензатина клоксациллин и ампициллина тригидрат на основе из алюминия стеарата длительного действия поддерживают эффективные антибактериальные уровни в вымени нелактирующих коров в течение четырех недель. Препарат не оказывает раздражающего действия на ткани вымени.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1. Препарат «Боваклокс ДС» применяют для профилактики и лечения маститов у нелактирующих коров.
- 3.2. Препарат вводят интрацистернально. Перед применением препарата секрет большей доли молочной железы необходимо тщательно сдоить, кожу верхушки соска обработать антисептиком. Содержимое 1 шприца (1 дозу) вводят в каждую четверть вымени через канал в соске и массируют для равномерного распределения по всей цистерне. Если препарат применяют нетелям, важно не вводить наконечник шприца в сосок. Рекомендуется проводить данную процедуру следующим образом. Животное следует хорошо закрепить. Соски очистить и продезинфицировать. Находят отверстие в соске и наконечник шприца помещают против него, но не вводят внутрь. Когда поршень шприца опускается, препарат легко проходит через сосок внутрь вымени. Шприц можно использовать только один раз. Частично использованные шприцы следует выбросить.

3.3. Побочное действие. Не наблюдается.

3.4 Противопоказания. Повышенная чувствительность к препаратам пенициллинового и цефалоспоринового ряда. Не применять для лечения дойных коров. Не применять в течение 49 дней до отела.

3.5. Сроки ожидания. Убой крупного рогатого скота на мясо допускается не ранее, чем через 28 дней после прекращения применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных. Употребление молока в пищевых целях допускается не ранее чем через 156 часов после отела, если корова отелилась через 49 дней после прекращения применения препарата. Если корова отелилась ранее, чем через 49 дней после применения препарата, молоко для потребления человеком можно использовать только через 49 дней плюс 156 часов после последней лечебной процедуры.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПРОИЗВОДИТЕЛЬ

«Norbrook Laboratories Limited», Стейшн Воркс, г. Ньюри, Каунти Даун BT35 6JP, Северная Ирландия.

Инструкция по применению препарата разработана «Norbrook Laboratories Limited», Стейшн Воркс, г. Ньюри, Каунти Даун BT35 6JP, Северная Ирландия.