

Инструкция рассмотрена и одобрена на
Заседании Ветбиофармсовета
«3» марта 2016 г.
Протокол № 83

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата БОВАКЛОКС ДС

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Боваклокс ДС (Bovaclooxum DC).
- 1.2 В 1 шприце-инъекторе 4,5 г содержится 500 мг клоксациллина в виде бензатиновой соли, 250 мг ампициллина в виде триgidрата и вспомогательные компоненты: алюминия стеарат, жидкий парафин.
- 1.3 Препарат представляет собой кремообразную суспензию белого цвета с желтоватым оттенком.
- 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 при температуре от плюс 15 °C до плюс 25 °C в сухом, защищенном от света месте.
Срок годности - 2 года со дня изготовления.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Ампициллин и клоксациллин, входящие в состав препарата, являются полусинтетическими пенициллинами, полученными из β-аминопенициллановой кислоты. Действуют бактерицидно, подавляя синтез клеточной стенки бактерий. Препарат обладает антибактериальной активностью с широким спектром действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Corynebacterium pyogenes*, *Escherichia coli*.
- 2.2 Стеарат алюминия является пролонгирующим компонентом, благодаря которому антибактериальное действие ампициллина триgidрата и клоксациллина бензатиновой соли сохраняется в течение 4-х недель после применения препарата. Препарат не оказывает раздражающего действия на ткани вымени.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Боваклокс ДС применяют для профилактики и лечения маститов в сухостойный период у коров и нетелей.
- 3.2 Боваклокс ДС вводят однократно интракистернально во все четверти вымени сразу же по завершению лактационного периода, в разовой дозе 4,5 г (1 шприц-инъектор) в каждую четверть вымени. Перед применением боваклокс ДС из всех четвертей вымени сдаивают молоко, соски обрабатывают антисептическим раствором, затем в канал соска вводят наконечник шприца-инъектора и осторожно выдавливают содержимое. Наконечник шприца извлекают, пережимая верхушку соска.
При применении препарата нетелям после обработки соска наконечник шприца-инъектора прижимают к отверстию соскового канала и вводят препарат.
После введения препарата четверть вымени массируют снизу вверх для равномерного его распределения.
- 3.3 Применение препарата в рекомендуемых дозах не вызывает побочных явлений и осложнений.

- 3.4 Противопоказания. Индивидуальная повышенная чувствительность к пенициллинам. Боваклокс ДС запрещается применять коровам в период лактации, а также менее чем за 49 дней до отела.
- 3.5 Молоко для пищевых целей может быть использовано через 7 суток после отела. Если отел произошел раньше 49 дней после введения препарата, молоко на пищевые цели можно использовать через 49 дней плюс 7 суток после последнего срока применения препарата.
- 3.6 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.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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. 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. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

- 6.1 «Норбрук Лабораториез Лимитед», Стейшн Воркс, г. Ньюри, Каунти Даун BT35 6JP, Северная Ирландия.
(Norbrook Laboratories Limited, Station Works, Newry, Co. Down, BT35 6JP, Northern Ireland)

Инструкция по применению препарата разработана специалистом по регистрации представительства ЗАО «Magnum Veterinarija» (Литовская Республика) в Республике Беларусь (г. Минск, ул. П. Бровки 15, корп. 2, комн. 518) Масюкевич Т. Н.. на основании досье, предоставленного изготовителем («Норбрук Лабораториез Лимитед», Стейшн Воркс, г. Ньюри, Каунти Даун BT35 6JP, Северная Ирландия).

