

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата Байоклокс-DC
для профилактики и лечения мастита у коров в сухостойный период

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Байоклокс DC (Bayoclox DC – антибактериальное лекарственное средство в форме суспензии, содержащее в качестве действующего вещества 11,11% клоксациллина (в форме соли бензатиновой кислоты), а также формообразующие компоненты (алюминия стеарат и жидкий парафин).

1.2. Препарат представляет собой однородную суспензию почти белого цвета.

1.3. Байоклокс DC выпускают в форме стерильной суспензии, расфасованной по 4,5 г в пластиковые инъекторы, упакованные по 24 штуки в картонные коробки с инструкцией по применению. Каждый инъектор содержит 500 мг клоксациллина.

1.4. Хранят Байоклокс DC с предосторожностью (список Б) при температуре от 5° до 25° С в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 2 года со дня изготовления.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Клоксациллин, входящий в состав препарата, обладает широким спектром бактерицидного действия, активен в отношении грамположительных бактерий, как правило, выделяемых из секрета молочной железы коров во время сухостойного периода: стрептококков (в том числе *Streptococcus agalactiae*), стафилококков (включая штаммы, устойчивые к пенициллину) и коринобактерий.

Байоклокс DC, благодаря использованию в его составе малорастворимой соли клоксациллина и специальной основы, обладает длительным бактерицидным действием; его интрацистернальное введение позволяет обеспечить терапевтическое действие препарата при лечении коров в сухостойный период на протяжении 3-4 недель. Выводится клоксациллин из организма с мочой и фекалиями, у лактирующих животных также с молоком.

2.2. Байоклокс DC по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76) в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего действия на ткани молочной железы.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1. Байоклокс DC применяют для профилактики и лечения мастита бактериальной этиологии у коров в сухостойный период.

3.2. Байоклокс DC вводят однократно, интрацистернально во все четверти вымени сразу же по завершении лактационного периода, в разовой дозе 4,5 г (1 инъектор) в каждую четверть вымени.

3.3. Перед применением Байоклокса DC из всех четвертей вымени выдаивают молоко, соски обрабатывают дезинфицирующим раствором, затем в канал соска вводят канюлю инъектора и осторожно выдавливают содержимое. В каждую четверть вымени вводят содержимое одного инъектора. После этого канюлю извлекают, верхушку соска пережимают пальцами на 1-2 минуты и слегка массируют сосок снизу вверх для лучшего распределения лекарственного средства.

3.4. Применение Байоклокса DC не исключает использование других лекарственных средств для животных, кроме препаратов для интрацистернального введения.

3.5. При применении Байоклокса DC в соответствии с настоящей инструкцией, побочных явлений и осложнений у коров, как правило, не наблюдается. Не следует применять Байоклокс DC в случае индивидуальной повышенной чувствительности животного к клоксациллину.

3.6. Байоклокс DC запрещается применять коровам в период лактации, а также менее чем за 28 суток перед отелом. Молоко в пищевых целях можно использовать не ранее, чем через 10,5 (252 часа)

суток после отела коров. Молоко, полученное после отела коров до истечения установленного срока, может быть использовано после кипячения в корм животным.

3.7. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток после введения Байоклокса DC.

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с Байоклоksom DC следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами для животных.

4.2. Пустые инъекторы из-под лекарственного средства запрещается использовать для бытовых целей. Их помещают в полиэтиленовый пакет и выбрасывают в контейнер для мусора.

4.3. Байоклокс DC следует хранить в местах, недоступных для детей.

V. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1. В случае несоответствия препарата указанным в настоящей инструкции требованиям, а так же при выявлении осложнений, использование препарата прекращают, сообщают об этом в «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная 19 –а, тел. 209-42-79). Одновременно направляют в адрес центра не менее трех не вскрытых упаковок препарата из серии, вызвавшей осложнения.

VI. ПРОИЗВОДИТЕЛЬ

6.1. Фирма «Norbrook Laboratories Limited»; 105 Armagh Road, Newry BT35 6PU, Country Down, Northern Ireland.

Инструкция разработана отделом «Bayer Health Care», «Bayer CropScience» AG, представительство в Республике Беларусь (Минск) совместно с фирмой «Norbrook Laboratories Limited» (Великобритания).

Регистрационный номер

