

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
V/NRP/98/0802
Bovaclox DC suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

**1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES
TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA
DAŽĀDI**

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Īrija

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Norbrook Manufacturing Ltd.
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Īrija

Norbrook Laboratories Limited
Station Works,
Newry, Co.Down, BT35 6JP
Ziemeļīrija

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Bovaclox DC suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

Viens injektors (4,5 g) satur:

Aktīvās vielas:

Kloksacilīns (benzatīna sāls veidā)	500 mg
Ampicilīns (trihidrāta sāls veidā)	250 mg

Pelēkbalta suspensija.

4. INDIKĀCIJAS

Pret kloksacilīnu un ampicilīnu šādu jutīgu mikroorganismu izraisīta mastīta ārstēšanai un jaunas inficēšanās novēršanai govīm cietstāves periodā:

Streptococcus agalactiae
Streptococcus spp.
Staphylococcus spp.
Corynebacterium spp.
Escherichia coli

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot vēlāk kā 45 dienas pirms gaidāmām dzemdībām.

Nelietot govīm ar ļoti īsu cietstāves periodu.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret penicilīniem vai citām beta laktāma grupas antibiotikām vai pret kādu no palīgvielām.

6. NEVĒLAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Nav zināmas.

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Liellopi (govis cietstāves periodā).

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Ievadīšanai tesmenī.

Deva: ievadīt viena injektora saturu katrā tesmens ceturksnī.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Ārstēšanai cietstāves periodā: pēc pēdējās slaukšanas reizes notīra un dezinficē pupus. Caur pupa kanālu ievada viena injektora saturu katrā tesmens ceturksnī. Neievadīt pupa vadā.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Pienam: 96 stundas pēc dzemdībām, ja dzemdības notikušas ne ātrāk kā 45 dienas pēc ārstēšanas. Ja dzemdības notikušas ātrāk kā 45 dienas pēc ārstēšanas, pienu cilvēku uzturā drīkst lietot pēc 45 dienām un 96 stundām.

Gaļai un blakusproduktiem: 28 dienas.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

Izmantot injektoru vienu reizi. Daļēji izlietots injektors jāiznīcina.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Lietojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi. Zāles lietot, pamatojoties uz mikroorganismu, kuri ir izolēti no katras cietstāvei paredzētās govs tesmeņa ceturkšņa(-u) iegūtiem piena paraugiem, kuri iegūti, jutības pārbaudes rezultātiem. Ja tas nav iespējams, ārstēšana jābalsta uz informāciju par vietējo (reģionālo, fermas līmeņa) epidemioloģisko situāciju attiecībā uz mērķa baktēriju jutību. Grūsnām telēm (pirmpienēm) neievadīt injektora uzgali pupa vadā.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Penicilīni un cefalosporīni pēc injekcijas, ieelpošanas, norīšanas vai saskares ar ādu var izraisīt pastiprinātas jutības reakcijas (alerģiju). Pastiprināta jutība pret penicilīniem var radīt krustenisku

reakciju pret cefalosporīniem un otrādi. Pret šīm vielām dažkārt var novērot nopietnas alerģiskas reakcijas.

1. Personām, ar pastiprinātu jutību pret penicilīniem, vajadzētu izvairīties no saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

2. Zāles lietot piesardzīgi, ievērojot visus ieteiktos piesardzības pasākumus.

3. Ja pēc zāļu lietošanas novērojami tādi simptomi kā ādas izsitumi, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Ja novērojami tādi simptomi kā sejas, lūpu vai acu pietūkums vai apgrūtināta elpošana, kas ir daudz nopietnāki simptomi, nepieciešama tūlītēja medicīniskā palīdzība.

Mazgāt rokas pēc šo veterināro zāļu lietošanas.

Iespējamās blakusparādības:

Nav zināmas.

Grūsnība un laktācija:

Nelietot govīm laktācijas laikā.

Drīkst lietot grūsnības laikā.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

05/2019

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sterils 4,5 g vienas devas polietilēna injektors iepakots kartona kastē pa 24 vai 120 injektoriem un polipropilēna spaiņos pa 120 injektoriem.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.