



ДЕРЖАВНИЙ КОМІТЕТ  
ВЕТЕРИНАРНОЇ МЕДИЦИНИ УКРАЇНИ

STATE COMMITTEE  
FOR VETERINARY MEDICINE OF UKRAINE

## РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ REGISTRATION CERTIFICATE

Відповідно до Закону України "Про ветеринарну медицину", Положення про реєстрацію (перереєстрацію) ветеринарних препаратів, субстанцій, готових кормів та кормових добавок в Україні та на основі висновку Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини

препарат Байоклокс® ДС

у формі суспензії для інтрамамарного введення

Власник реєстраційного посвідчення (юридична особа, відповідальна за препарат)

*фірма Норбрук Лаб. Лтд.  
Стейшн Ворс,Ньюрі, Ко.Даун, , BT35 6JP  
Північна Ірландія*

zareestrovano v Ukraїni za № 3356-01-1008-08 від 29.05.2008 p.

Виробник :

*фірма Норбрук Лаб. Лтд.  
Стейшн Ворс,Ньюрі, Ко.Даун, , BT35 6JP  
Північна Ірландія*

При будь-якій зміні в реєстраційному досьє власник посвідчення (виробник) повинен повідомити орган реєстрації.

Обов'язкові додатки:

- коротка характеристика препарату (додаток 1);
- листівка-вкладка (додаток 2);
- етикетка (додаток 3);

Реєстраційне посвідчення дійсне до 29.05.2013 p.

Це посвідчення не є зобов'язанням щодо закупівлі даного препарату.

Голова Державного комітету ветеринарної медицини  
України - Головний державний інспектор ветеринарної  
медицини  
Chairman of the State committee for veterinary medicine of  
Ukraine - Chief state inspector of Veterinary Medicine



**Листівка-вкладка  
(настанова до застосування)  
на препарат Байоклокс® ДС**

**Опис**

Суспензія сірувато-білого кольору.

**Склад**

1 шприц-туба (4,5 г) містить діючу речовину:  
клоксациліну бензатинову сіль - - 500 мг

**Фармакологічна дія**

Клоксацилін – напівсинтетичний антибіотик пеніцилінового ряду, активний щодо грамнегативних, так і грампозитивних мікроорганізмів: *Staphylococcus* spp. (включаючи штами, стійкі до пеніциліну), *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Corynebacterium ruogenes*, *Neisseria* spp., *Pseudomonas aeruginosa*. Препарат діє бактерицидно, перешкоджаючи синтезу зовнішньої оболонки клітинної мембрани мікроорганізму. Байоклокс®ДС підтримує ефективний антибактеріальний рівень у вимені сухостійних корів біля 4 тижнів, проявляючи бактерицидну дію.

**Застосування**

Лікування та профілактика маститів у корів в сухостійний період.

**Дозування**

Після останнього здоювання вміст однієї шприц-туби ввести в кожну чверть молочної залози, яку попередньо видноють і дезінфікують. Після введення препарату чверть молочної залози масажують для рівномірного розподілу його по всій цистерні.

**Протипоказання**

Не використовувати для корів у період лактації. Не застосовувати коровам, у яких сухостійний період менше 4 тижнів. Не застосовувати тваринам, у яких гіперчутливість до діючої речовини.

**Застереження**

Не вживати молоко протягом 28 днів до отелу. Молоко для вживання в їжу людям придатне через 96 годин після отелу. Якщо отел відбувся раніше, ніж через 28 днів після введення препарату, то молоко потрібно вживати в їжу у будь-якому випадку через 28 днів та 96 годин після лікування. Забій тварин на м'ясо дозволяється через 28 діб після останнього введення препарату.

**Застереження для оператора:**

Пеніциліни та цефалоспорини можуть спричинити гіперчутливість (алергію) після введення, інгаляції, використання чи контакту зі шкірою. Гіперчутливість до пеніцилінів може призводити до виникнення перекресних реакцій з цефалоспоринами та навпаки. Алергічні реакції на ці речовини можуть бути серйозними.

Якщо з'явилися симптоми алергії (висипання на шкірі) зверніться за консультацією до лікаря.

Свербіж обличчя, очей чи губ, важке дихання є більш серйозними симптомами і потребують негайної медичної допомоги.

Після роботи з препаратом необхідно помити руки.

**Форма випуску**

Картонні коробки, які містять 24 шприц-туба по 5 г.

**Зберігання**

Сухе, темне місце при температурі від 5°C до 25°C.

Термін придатності – 3 роки.

**Для застосування в ветеринарній медицині!**

**Виробник готового продукту:** Норбрук Лаб.Лтд., Північна Ірландія.