



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 Лактобай®
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 № 3355-01-1007-08 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



Г.Б.Іванов

Листівка-вкладка
(настанова до застосування)
Лактобай®

Опис

Суспензія сірувато-білого кольору.

Склад

1 шприц-туба (5 г) містить діючі речовини:

клоксациліну натрієву сіль	- 500 мг
ампіциліну натрієву сіль	- 75 мг

Фармакологічна дія

Клоксацилін і ампіцилін є напівсинтетичними антибіотиками пеніцилінового ряду.

У комплексі ці два антибіотики діють на грампозитивні та грамнегативні мікроорганізми (*Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Staphylococcus spp.*, *Corynebacterium pyogenes*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Escherichia coli*).

Застосування

Лікування маститів у лактуючих корів.

Дозування

Вміст однієї шприц-туби вводять в уражену чверть молочної залози, яку попередньо видоюють і дезінфікують. Після введення препарату чверть молочної залози масажують для рівномірного розподілу його по всій цистерні. Процедуру повторюють тричі з інтервалом 12 годин.

Протипоказання

Не застосовувати тваринам, чутливим до препаратів пеніцилінового та цефалоспоринового ряду.

Застереження

Споживання молока під час лікування забороняється.

Споживання молока в їжу людям дозволяється через 60 годин після останнього введення препарату.

Забій тварин на м'ясо під час лікування забороняється.

Забій тварин на м'ясо дозволяється через 4 доби після останнього введення препарату

До зазначеного терміну молоко та м'ясо згодують непродуктивним тваринам або утилізують (залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини).

Застереження для оператора:

Пеніциліни та цефалоспорины можуть спричинити гіперчутливість (алергію) після введення, інгаляції, використання чи контакту зі шкірою. Гіперчутливість до пеніцилінів може призводити до виникнення перехресних реакцій з цефалоспорином 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

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

Термін придатності - 24 місяці.

Для застосування в ветеринарній медицині!

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