

A KÜLSŐ CSOMAGOLÁSON FELTÜNTETENDŐ ADATOK
Karton doboz 24 db injektornak és műanyag vödör.

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Bovaclox DC tögyinfúzió A.U.V.

2. HATÓ- ÉS SEGÉDANYAGOK MEGNEVEZÉSE

Minden 4,5 g-os fecskendő tartalmaz:

Hatóanyag(ok):

Kloxacillin (benzatin-só formájában) 500 mg

Ampicillin-trihidrát 250 mg

Segéd- és vívóanyagok: ad 4,5 g

Alumínium-sztearát a vívóanyagban 3%

3. KISZERELÉSI EGYSÉG

24 db előretöltött fecskendő

~~120 db előretöltött fecskendő~~

4. CÉLÁLLAT FAJOK

Szarvasmarha.

5. JAVALLATOK

A Bovaclox DC szárazon álló tehenek számára készült. Közvetlenül a laktációs időszak utolsó fejése után kell alkalmazni a meglévő tögygyulladás kezelésére és a szárazon állás során esetlegesen bekövetkező további fertőzések elleni védelem kialakítása céljából.

A Bovaclox DC hasznos lehet az un. „nyári mastitis” előfordulási gyakoriságának csökkentésében.

6. ADAGOLÁS ÉS AZ ALKALMAZÁS MÓDJA

Szárazra állítási terápia: A laktációs időszak utolsó fejése után a tögybimbókat meg kell tisztítani és fertőtleníteni, majd egy fecskendő teljes tartalmát kell bejuttatni mindegyik tögynegyedbe.

Az első ellés előtt mastitis veszélyének kitétt állatok tögybimbóit meg kell tisztítani és fertőtleníteni kell, majd egy fecskendő teljes tartalmát kell bejuttatni mindegyik tögynegyedbe három hetes időközönként, de legkésőbb az ellést megelőző 45. napon a kezelést be kell fejezni.

7. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:

Hús és egyéb ehető szövetek: 35 nap

Tej:

- ha a borjázás a kezelést követő 49. nap után történt: a borjázást követő 6 nap

- ha a borjázás a kezelést követő 49. napon belül történt: a kezelést követő 55 nap.

8. KÜLÖN FIGYELMEZTETÉS(EK), HA SZÜKSÉGESEK

Alkalmazás előtt olvassa el a mellékelt használati utasítást.

9. LEJÁRATI IDŐ

Lejárat i idő: { hónap / év 00/000 }

10. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Legfeljebb 25°C-on tárolandó.

11. KÜLÖNLEGES ÓVINTÉZKEDÉSEK A FEL NEM HASZNÁLT GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNYEK VAGY HULLADÉKAIK MEGSEMISÍTÉSÉRE, HA SZÜKSÉGES

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.



12. „KIZÁRÓLAG ÁLLATGYÓGYÁSZATI ALKALMAZÁSRA” megjelölés

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi vényre adható ki.

13. „GYERMEKEK ELŐL GONDOSAN EL KELL ZÁRNI!” megjelölés

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

14. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE ÉS CÍME, VMINT AZ EEA TERÜLETÉN A KÉSZTERMÉK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME, HA NEM AZONOS AZ ELŐBBIVEL

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan, Írország

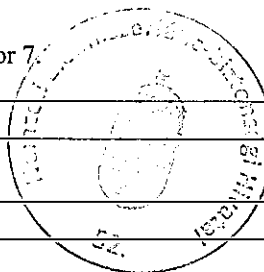
Forgalmazza: Alpha- Vet Állatgyógyászati Kft., 8000 – Székesfehérvár, Homoksor 7.

15. TÖRZSKÖNYVI SZÁM

2246/1/07 MgSzH ÁTI (4,5 g)

16. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Gy.sz.:



**A KIS KÖZVETLEN CSOMAGOLÁSI EGYSÉGEKEN (20 ml térfogatig) MINIMÁLISAN
FELTÜNTETENDŐ ADATOK**
injektor

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Bovaclox DC tögyinfúzió A.U.V.

2. A HATÓANYAG MENNYISÉGE

Kloxacillin (benzatin-só formájában)	500 mg
Ampicillin-trihidrát	250 mg

3. A TARTALOM TÖMEGRE, TÉRFOGATRA VAGY ADAGSZÁMBAN MEGADVA

4,5 g / injektor.

4. ALKALMAZÁSMÓD(OK)

Intramamális.

5. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:

Hús és egyéb ehető szövetek: 35 nap

Tej:

- ha a borjázás a kezelést követő 49. nap után történt: a borjázást követő 6 nap

- ha a borjázás a kezelést követő 49. napon belül történt: a kezelést követő 55 nap.

6. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Gy.sz.:

7. LEJÁRATI IDŐ

Lejárat: { hónap / év 00/000 }

8. „KIZÁRÓLAG ÁLLATGYÓGYÁSZATI ALKALMAZÁSRA” megjelölés

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

