

Noroclox DC

Compoziția:

Noroclox DC (pentru vaci în repaus mamar) este o suspensie intramamară stabilă, albicioasă, preparată în condiții sterile.

Fiecare seringă de 4,5 g conține:

-Cloxacilină [ca și benzatin cloxacilină B.P.(Vet)] 500 mg

într-o bază cu acțiune de durată cuprinzând 3% stearat de aluminiu.

Benzatin cloxacilină este o penicilină semisintetică derivată din acidul 6-amino-penicilanic.

Indicații:

Noroclox DC este o suspensie intramamară destinată utilizării la vacile în repaus mamar din momentul intrării în această fază, respectiv imediat după ultimul muls, pentru a se trata mastitele existente și a se asigura protecție împotriva eventualelor infecții din timpul repausului mamar.

Noroclox DC este activ împotriva microorganismelor Gram-pozitive cauzatoare de mastite, precum și împotriva *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae* și alte specii de *Streptococi* și *Corynebacterium pyogenes*. Întrucât cloxacilina nu este distrusă de penicilinaza stafilococică, **Noroclox DC** este activ împotriva stafilococilor rezistenți la penicilină, care reprezintă o cauză importantă a mastitelor la bovine.

Noroclox DC menține eficient nivelul antibacterian în glanda mamară a vacilor aflate în perioada de repaus mamar, pentru aproximativ patru săptămâni. Are acțiune bactericidă și nu este iritant pentru țesutul mamar.

Dozarea și mod de administrare:

După ultimul muls se curăță și se dezinfectează glanda mamară și se introduce prin canalul galactofor conținutul unei seringi în fiecare sfert mamar.

O seringă se folosește numai pentru o singură aplicare. Seringile golite parțial de conținut trebuie aruncate.

Containdicații, atenționări, etc.:

Nu utilizați la vacile în lactație. În timpul tratamentului nu se va folosi laptele pentru consum uman. Laptele destinat consumului uman poate fi folosit numai după 96 ore după fătare. Nu se va utiliza cu 28 de zile înaintea fătării. Dacă fătarea are loc sub 28 de zile după ultimul tratament, laptele destinat consumului uman poate fi administrat numai după 28 de zile plus 96 ore după ultimul tratament. În timpul tratamentului animalele nu se vor sacrifica pentru consum uman. Animalele destinate consumului uman se pot sacrifica numai după 28 zile de la ultimul tratament.

ATENȚIONĂRI PENTRU OPERATORI – sensibilitatea la peniciline/cefalosporine:

Penicilinele și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate (alergie) consecutiv injectării, inhalării, ingerării sau în contact cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate determina reacții încrucișate cu cefalosporinele și vice-versa. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi uneori grave.

1. Nu manipulați acest produs dacă sunteți sensibil sau ați fost sfătuit să nu veniți în contact cu astfel de preparate.
 2. Manipulați acest produs cu mare grijă pentru a evita expunerile și respectați toate precauțiile necesare.
 3. Dacă acuzați simptome consecutiv expunerii la produs, cum ar fi mâncărimi ale pielii, trebuie să vă adresați medicului prezentându-i prospectul produsului. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor, precum și dificultăți în respirație sunt simptome mult mai serioase și necesită îngrijire medicală de urgență.
- Spălați-vă pe mâini după manipularea produsului.

Păstrare:

Depozitați la temperatura de până la 25°C. A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Prezentare:

Se livrează în cutii de carton a 24 și 120 seringi. Fiecare seringă de 4,5 g conține 500 mg cloxacilină (sub formă de benzatin cloxacilină).

Deșeurile:

Deșeurile sau flacoanele goale vor fi manipulate conform reglementărilor locale în vigoare.

Valabilitate:

3 ani de la data fabricației.

Producător:

Norbrook Laboratories Limited, Station Works, NEWRY, Co. Down, Irlanda de Nord.

Numai pentru uz veterinar !

Se eliberează pe bază de prescripție medicală !