

## **1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Utroletten® N ad us. vet., Uterusstäbe für Kühe und Ziegen

## **2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG**

1 Uterusstab enthält:

### **Wirkstoff:**

Tetracyclini hydrochloridum                      1.0 g

### **Sonstige Bestandteile:**

Die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile finden Sie unter Abschnitt 6.1.

## **3. DARREICHUNGSFORM**

Tabletten zur intrauterinen Anwendung

Gelbe, biconvexe stabförmige Tabletten mit abgerundeten Enden

## **4. KLINISCHE ANGABEN**

### **4.1 Zieltierart(en)**

Kühe und Ziegen

### **4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en)**

Kühe und Ziegen

Prophylaxe und Therapie bei:

Puerperalerkrankungen

Retentio secundinarum

Schweregeburten

Embryotomie

Sectio caesarea

Geburtswegverletzungen

### **4.3 Gegenanzeigen**

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem sonstigen Bestandteil.

### **4.4 Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart**

Keine.

### **4.5 Besondere Warnhinweise für die Anwendung**

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren

Nicht zutreffend.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender

Nicht zutreffend.

#### **4.6 Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)**

Keine Angaben.

#### **4.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode**

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels während der Laktation ist nicht belegt.

#### **4.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen**

Keine Daten verfügbar.

#### **4.9 Dosierung und Art der Anwendung**

Prophylaxe: 1 Stab intrauterin

Therapie: 2 - 3 Stäbe intrauterin

#### **4.10 Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich**

Keine Angaben.

#### **4.11 Wartezeit(en)**

Milch: 3 Tage

Essbares Gewebe: 6 Tage

### **5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN**

Pharmakotherapeutische Gruppe: Antibiotika zur intrauterinen Anwendung

ATCvet-Code: QG51AA02

#### **5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften**

Die Uterusstäbe Utroletten N enthalten das Breitspektrum-Antibiotikum Tetracyclin als Hydrochlorid. Damit wird eine hohe Wasserlöslichkeit erzielt, die den übrigen Tetracyclinen überlegen ist. Dies gewährleistet eine gute Verteilung im Uterussekret, wodurch die volle Entfaltung der hohen Wirkungsintensität möglich wird. Der Wirkungsbereich umfasst grampositive und gramnegative Kokken und Bakterien, Anaerobier (Clostridien), Leptospiren, Rickettsien sowie Chlamydien.

#### **5.2 Angaben zur Pharmakokinetik**

Keine Angaben.

#### **5.3 Umweltverträglichkeit**

Keine Angaben.

### **6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN**

#### **6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile**

Cellulosum microcrystallinum

Magnesii stearas

Lactosum monohydricum

## **6.2 Wesentliche Inkompatibilitäten**

Nicht zutreffend.

## **6.3 Dauer der Haltbarkeit**

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 3 Jahre

## **6.4 Besondere Lagerungshinweise**

Bei Raumtemperatur lagern (15°C – 25°C).

## **6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses**

Tablettenbehältnis mit 10 Fächern aus Kunststoff (1x10 Tabletten)

Tablettenbehältnis aus Wellpappe (4x125 Tabletten)

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

## **6.6 Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle**

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den geltenden Vorschriften zu entsorgen.

## **7. ZULASSUNGSINHABER**

Vetoquinol AG

Freiburgstrasse 255

3018 Bern

Telefon: 031 818 56 56

Email: info.switzerland@vetoquinol.com

## **8. ZULASSUNGSNUMMER(N)**

Swissmedic 38533 029 Utroletten 10 Stäbe

Swissmedic 38533 037 Utroletten 500 Stäbe

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

## **9. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG / ERNEUERUNG DER ZULASSUNG**

Datum der Erstzulassung: 14.02.1975

Datum der letzten Erneuerung: 02.05.2019

## **10. STAND DER INFORMATION**

20.12.2019

## **VERBOT DES VERKAUFS, DER ABGABE UND / ODER DER ANWENDUNG**

Nicht zutreffend.