

INFORMATION FÜR TIERHALTERINNEN UND TIERHALTER

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe www.tierarzneimittel.ch

PACKUNGSBEILAGE

Forticillin ad us. vet., Salbeninjektoren zur intramammären Anwendung für Kühe.

**1. NAME UND ANSCHRIFT DER ZULASSUNGSINHABERIN UND, WENN
UNTERSCHIEDLICH, DER HERSTELLERIN, DIE FÜR DIE CHARGENFREIGABE
VERANTWORTLICH IST**

Zulassungsinhaberin und Herstellerin, die für die Chargenfreigabe verantwortlich ist: Biokema SA, Ch,
de la Chatanerie 2, 1023 Crissier.

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Forticillin ad us. vet., Salbeninjektoren zur intramammären Anwendung für Kühe.

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 Injektor von 10 g Salbe enthält:

Wirkstoffe:

Benzylpenicillin Procain	1 Mio. U.I.
Benzylpenicillin Kalium	1 Mio. U.I.
Neomycin (als Neomycin Sulfat)	525 mg

Sonstige Bestandteile:

Natrium dehydroacetat	10 mg
-----------------------	-------

Weisslich-gelbe Salbe in Injektoren zur intramammären Anwendung.

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Vorbeugung und Behandlung von Euterentzündungen während des Trockenstellens der Kühe.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei Tieren in der Laktationsperiode.

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

6. NEBENWIRKUNGEN

Allergische Reaktionen (schwere, lebensbedrohliche Schockreaktion, allergische Hautreaktionen).

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, beim behandelten Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrer Tierärztin / Ihrem Tierarzt oder Ihrer Apothekerin / Ihrem Apotheker mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Kühe.

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Je Viertel den ganzen Inhalt eines Injektors infundieren. Nach der Behandlung ist jedes Melken zu unterlassen.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Euter gut ausmelken.

Zitzenspitze mit Desinfektionstuch gründlich reinigen.

10. WARTEZEIT(EN)

Dauert die Trockenstellzeit weniger als 6 Wochen, ist die Milch vor ihrer Ablieferung auf Hemmstofffreiheit zu untersuchen. Wird das Tier, während der Trockenstellzeit geschlachtet, muss das essbare Gewebe auf Hemmstoffe untersucht werden.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

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

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Karton mit EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren: Das Tierarzneimittel sollte möglichst nur nach erfolgter Empfindlichkeitsprüfung durch die Tierärztin / den Tierarzt angewendet werden.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwenderin / den Anwender: Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Benzylpenicillin sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

Der direkte Kontakt mit der Haut oder den Schleimhäuten des Anwenders ist wegen der Gefahr einer Sensibilisierung und bei bereits bekannter Überempfindlichkeit gegenüber einem der Inhaltsstoffe zu vermeiden. Bei Haut- und Schleimhautkontakt ist das Produkt unter fließendem Wasser abzuwaschen.

Laktation: Dieses Präparat darf während der Laktation nicht verabreicht werden.

Wechselwirkungen: Penicilline sollten nicht mit anderen (bakteriostatisch wirkenden) Antibiotika kombiniert werden, da sie nur gegen wachsende Keime eine Wirkung zeigen.

Überdosierung: Für dieses Tierarzneimittel gibt es keine Untersuchungen zu Überdosierungen.

Allfällige Folgen sind symptomatisch zu therapieren.

Inkompatibilitäten: Physikalische und chemische Inkompatibilitäten sind keine bekannt.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihre Tierärztin / Ihren Tierarzt oder Ihre Apothekerin / Ihren Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

16.04.2024

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter www.swissmedic.ch und www.tierarzneimittel.ch.

15. WEITERE ANGABEN

HDPE-Injektoren

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung.

Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt.

Swissmedic 42004.

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit der im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaberin in Verbindung.