

NEO-M-SALBE FORTE ad us. vet.

Salbe in Injektoren zur intramammären Anwendung für Kühe
Pommade en injecteurs pour application intrammaire pour vaches
Unguento in iniettori per applicazione intramammaria per vacche

de Packungsbeilage

Information für Tierhalterinnen und Tierhalter

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe www.tierarzneimittel.ch

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: Dr. E. Graeub AG, Rehlagstrasse 83, 3018 Bern

2. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Neo-M-Salbe forte ad us. vet., Salbe in Injektoren zur intramammären Anwendung für Kühe

3. Wirkstoffe und sonstige Bestandteile

1 Injektor zu 20 g Salbe enthält:

Wirkstoffe:

Benzylpenicillin-Procaïn	2 Mio. IE
Neomycin (als Neomycinsulfat)	700 mg
Retinolpalmitat (Vitamin A)	20'000 IE

Sonstige Bestandteile:

Methyl-4-hydroxybenzoat (E 218)	70 mg
Propyl-4-hydroxybenzoat	30 mg

Weisse bis leicht gelbliche Salbe in Injektoren zur intramammären Anwendung

4. Anwendungsgebiete

Präparat zur Behandlung von Euterentzündungen bei Kühen

Zur Therapie von Euterentzündungen während der Laktation, verursacht durch Penicillin- oder Neomycin-empfindliche Keime: Streptokokken, Gelb-Galt-Streptokokken, Staphylokokken, Mikrokokken, *E. coli*, *Trueperella (Arcanobacterium) pyogenes*

5. Gegenanzeigen

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

6. Nebenwirkungen

Es können allergische Reaktionen (allergische Hautreaktionen, anaphylaktischer Schock) auftreten.

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 mit.

7. Zieltierarten

Kuh

8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Dreimal im Abstand von 12 Stunden je einen Injektor in jedes erkrankte Viertel infundieren.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Vorher gründlich ausmelken, um krankhaftes Eutersekret möglichst restlos zu entfernen. Zitzenkuppe desinfizieren. Injektoransatz sauber in den Strichkanal einführen. Nach Infusion Euter leicht massieren.

10. Wartezeiten

Milch, essbare Gewebe: 5 Tage

11. Besondere Lagerungshinweise

Im Kühlschrank lagern (2 – 8°C).

Nur bis zum mit «EXP.» bezeichneten Datum verwenden. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

12. Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwenderin / den Anwender:

Der direkte Kontakt mit der Haut oder den Schleimhäuten des Anwenders kann zu Allergien gegen die Inhaltsstoffe führen und ist zu vermeiden.

Bei Haut- und Schleimhautkontakt ist das Produkt unter fliessendem Wasser abzuwaschen. Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Penicillin sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

Trächtigkeit und Laktation:

Kann während der Trächtigkeit und Laktation angewendet werden.

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel):

Für dieses Tierarzneimittel gibt es keine Untersuchungen zu Überdosierungen. Allfällige Folgen sind symptomatisch zu therapieren.

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

28.07.2023

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

15. Weitere Angaben

3 oder 100 Kunststoff Injektoren zu 20 g in Faltschachtel
Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrössen in Verkehr gebracht.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung
Swissmedic 45'983

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