

PREVOTEC[®] ad us. vet.

Euterinjektor für Kühe Benzylpenicillin, Neomycin, Retinolpalmitat

Packungsbeilage

Information für Tierhaltende

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe www.tierarzneimittel.ch

1. Name und Anschrift des Zulassungsinhabers und, wenn unterschiedlich, des Herstellers, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist
Zulassungsinhaber und Hersteller, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist:
Dr. E. Graeub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

2. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Prevotec ad us. vet., Euterinjektor für Kühe

3. Wirkstoffe und sonstige Bestandteile

1 Injektor zu 10 g Salbe enthält:

Wirkstoffe:

Benzylpenicillin-Procaïn	500'000 I.E.
Benzylpenicillin-Benzathin	500'000 I.E.
Neomycin (als Neomycinsulfat)	700 mg
Retinolpalmitat	100'000 I.E.

Sonstige Bestandteile:

Methyl-p-hydroxybenzoat (E218)	35 mg
Propyl-p-hydroxybenzoat	15 mg

Gelblich-weiße Salbe, fettend und von schwachem Geruch zur intramammären Anwendung

4. Anwendungsgebiete

Euterschutz für Kühe während der Trockenzeit

Zur Behandlung und Vorbeugung von Euterentzündungen bei trockenstehenden Kühen

5. Gegenanzeigen

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

Nicht bei laktierenden Tieren anwenden.

6. Nebenwirkungen

Keine bekannt

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 Ihrem Tierarzt mit.

7. Zieltierarten

Kuh

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

Für jedes Viertel 1 Injektor verwenden.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Euter gut ausmelken. Zitzenkuppen mit Desinfektionstuch gründlich reinigen. In jedes Viertel den Inhalt eines Injektors infundieren. Nach der Behandlung nicht mehr ausmelken.

10. Wartezeiten

Milch:

Dieses Präparat ist nur für die Euterbehandlung beim Trockenstellen oder während der Trockenzeit zu verwenden. Bei einer Trockenzeit von weniger als 8 Wochen muss die Milch vor Inverkehrbringen zuerst auf Hemmstofffreiheit untersucht werden.

Essbare Gewebe:

Wird ein Tier während der Trockenzeit geschlachtet, so muss das essbare Gewebe einer Hemmstoffuntersuchung unterzogen werden.

11. Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Im Kühlschrank lagern (2°C – 8°C).

Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis 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 angewendet werden.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender:

Der direkte Kontakt mit der Haut oder den Schleimhäuten des Anwenders ist wegen der Gefahr einer Sensibilisierung zu vermeiden.

Trächtigkeit und Laktation:

Kann während der Trächtigkeit angewendet werden.

Dieses Tierarzneimittel darf während der Laktation nicht verabreicht werden.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Penicilline sollten nicht mit Antibiotika, welche das Wachstum und die Vermehrung der Bakterien hemmen, kombiniert werden, da sie nur gegen wachsende Keime eine Wirkung zeigen.

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel):

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

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 Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. Genehmigungsdatum der Packungsbeilage

13.08.2020

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

15. Weitere Angaben

4 Kunststoff Injektoren zu 10 g mit 2 Desinfektionstüchern in Faltschachtel

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 46'637

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