

MILIOPEN[®] ad us. vet.

Euterinjektor für Kühe Benzylpenicillinum

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
Miliopen ad us. vet., Euterinjektor für Kühe

3. Wirkstoffe und sonstige Bestandteile

1 Injektor zu 20 g enthält:

Wirkstoff:

Benzylpenicillin-Procaïn 3 Mio I.E.

Sonstige Bestandteile:

Methyl-p-hydroxybenzoat (E 218) 70 mg

Propyl-p-hydroxybenzoat 30 mg

Weisse, dünnflüssige Suspension schwachen Geruches zur intramammären Anwendung

4. Anwendungsgebiete

Mastitispräparat für Kühe

Therapie und Prophylaxe von Mastitiden, verursacht durch Penicillin empfindliche Keime wie: Streptokokken, Gelb-Galt-Streptokokken, Mikrokokken, Staphylokokken (teilweise) sowie *Actinomyces pyogenes*

5. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem 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 Ihrem Tierarzt mit.

7. Zieltierarten

Kuh

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

Dreimal im Abstand von 12 Std. 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:	7 Tage
Essbare Gewebe mit Ausnahme der Leber:	5 Tage
Leber:	10 Tage

11. Besondere Lagerungshinweise

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

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

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

14. Genehmigungsdatum der Packungsbeilage

02.02.2021

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 47'709

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