

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Tetracyclin-Stricker 1,0 g ad us. vet, Uterusobletten für Kühe

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

Ein Oblette von 9 g enthält:

Wirkstoff:

Tetracyclin hydrochlorid 1,0 g

Sonstige Bestandteile:

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

3. DARREICHUNGSFORM

Uterusobletten.

Gelbliche Obletten.

4. KLINISCHE ANGABEN

4.1 Zieltierart(en)

Kühe.

4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en)

Prophylaxe und Therapie puerperaler Infektionen (Metritis, Endometritis, Lochiometra, Saprämie, Vaginitis) sowie Infektionen nach geburtshilflichen Eingriffen (nach Schweregeburten, Embryotomie, Kaiserschnitt, Prolapsus uteri, Verletzungen der Geburtswege, nach manuellem Ablösen der Nachgeburt, Retentio secundinarum), die durch tetracyclin-empfindliche Erreger verursacht werden.

4.3 Gegenanzeigen

.

Nicht anwenden bei Infektionen mit tetracyclin-resistenten Erregern.

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen Tetracyclin oder einen der sonstigen Bestandteile.

Nicht anwenden bei schweren Nieren- oder Leberfunktionsstörungen.

4.4 Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart

Keine.

4.5 Besondere Warnhinweise für die Anwendung

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren

Die Anwendung des Tierarzneimittels sollte unter Berücksichtigung eines Antibiogramms erfolgen.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender

Das Tierarzneimittel kann eine Sensibilisierung hervorrufen. Ein direkter Kontakt mit der Haut oder den Schleimhäuten ist zu vermeiden. Es wird empfohlen, beim Umgang mit dem Tierarzneimittel Handschuhe zu tragen und die Hände nach der Anwendung zu waschen.

4.6 Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)

Bei gestörtem Flüssigkeitshaushalt ist die Gefahr einer Nierenfunktionsstörung erhöht.

Tetracyclin kann zu Leberschäden führen.

Unter der Therapie löst intensives Sonnenlicht bei geringer Hautpigmentierung häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren) eine Photodermatitis aus.

Allergische Reaktionen sind selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren):

Beim Auftreten allergischer oder anaphylaktischer Reaktionen ist ein sofortiges Absetzen des Tierarzneimittels erforderlich. Allergische Reaktionen können parenteral mit Glukokortikoiden und Antihistaminika behandelt werden.

4.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

Nicht anwenden während der gesamten Trächtigkeit.

4.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Keine bekannt.

4.9 Dosierung und Art der Anwendung

Je nach Indikation und Schwere des Falles 1 - 2 Obletten tief in die Gebärmutter einlegen.

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

Nicht zutreffend.

4.11 Wartezeit(en)

Essbare Gewebe: 5 Tage

Milch: 4 Tage

5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

Pharmakotherapeutische Gruppe: Antibiotikum

ATCvet-Code: QG51AA02

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Tetracyclin ist ein Breitspektrumantibiotikum, das sich durch einen sehr grossen antibakteriellen Wirkungsbereich auszeichnet. Der Wirkungsbereich umfasst grampositive und gramnegative Erreger. Es können somit die bei Gebärmutterinfektionen am häufigsten vorkommenden Keime bekämpft werden. Tetracyclin wirkt bakteriostatisch.

5.2 Angaben zur Pharmakokinetik

Tetracyclin verfügt aufgrund seiner Fettlöslichkeit über ein Verteilungsvolumen von über 1 l/kg und erreicht hohe zelluläre Gewebkonzentrationen (Kroker 1999b; Riviere 1995c). Tetracyclin wird über den Gastrointestinaltrakt zu 40% im Kot und über glomeruläre Filtration zu 60% im Urin ausgeschieden (Riviere 1995c). Durch Chelatbildung mit fecalem Material wird es inaktiviert (Plumb 1999; McEvoy 1992).

6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile

Lactosemonohydrat

Mikrokristalline Cellulose

Magnesiumstearat

6.2 Wesentliche Inkompatibilitäten

Nicht zutreffend.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 36 Monate.

6.4 Besondere Lagerungshinweise

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

6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses

Kunststoff-Schiebeschachtel mit 10 Obletten und Kunststoff-Packungen mit 100 Obletten

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

Biokema SA

Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

021 633 31 31

021 633 31 00hotline@biokema.ch

8. ZULASSUNGSNUMMER(N)

Swissmedic 35686 010 10 Obletten

Swissmedic 35686 029 100 Obletten

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

9. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG / ERNEUERUNG DER ZULASSUNG

Datum der Erstzulassung: 20.05.1970

Datum der letzten Erneuerung: 04.09.2019

10. STAND DER INFORMATION

10.12.2019

VERBOT DES VERKAUFS, DER ABGABE UND / ODER DER ANWENDUNG

Nicht zutreffend.