

## INFORMATION FÜR TIERHALTENDE

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

### PACKUNGSBEILAGE

Orbenin Dry Cow ad us. vet., Suspension in Injektoren für Rinder

#### 1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber: Zulassungsinhaber:

Zoetis Schweiz GmbH  
Rue de la Jeunesse 2  
2800 Delémont

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Haupt Pharma Latina S.r.l  
SS 156 Km Monti Lepini 47,600  
04100 Borgo San Michele (Latina),  
Italien

#### 2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Orbenin Dry Cow ad us. vet., Suspension in Injektoren für Rinder

#### 3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Jeder Euterinjektor mit 3 g Suspension enthält:

**Wirkstoff:**

Cloxacillin (als Cloxacillin-Benzathin) 500 mg

Darreichungsform:

Cremefarbene Suspension zur Applikation ins Euter.

#### 4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Euterschutz während der Trockenstehzeit von Rindern.

Vorbeugung und Behandlung von Euterentzündungen bei trockenstehenden Kühen, verursacht durch empfindliche Bakterien wie gewisse Staphylokokken, Streptokokken und *Trueperella (Arcanobacterium) pyogenes*.

## **5. GEGENANZEIGEN**

Nicht anwenden bei laktierenden Kühen (siehe auch Rubrik 12). Bei versehentlicher Anwendung bei laktierenden Kühen, die Milch von der Tankmilch zurückhalten, bis die Untersuchung zeigt, dass sie frei von Antibiotikarückständen ist (ca. 35 Tage).

Wie bei anderen Wirkstoffen derselben Klasse, sollte der Wirkstoff in Orbenin Dry Cow bei Kaninchen, Meerschweinchen, Hamstern oder Wüstenmäuse weder über das Maul noch gespritzt angewendet werden. Bei anderen sehr kleinen Pflanzenfressern ist Vorsicht geboten.

Nicht anwenden bei Tieren mit bekannter Empfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem sonstigen Bestandteil.

## **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 oder Apotheker mit.

## **7. ZIELTIERART(EN)**

Rinder.

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

Zur Applikation ins Euter.

Für jedes Viertel 1 Injektor verwenden. Euter gut ausmelken. Zitzenkuppen mit Desinfektionstuch gründlich reinigen. In jedes Viertel den Inhalt eines Injektors infundieren. Nach der Behandlung nicht mehr ausmelken. Jeder Injektor darf nur einmal verwendet werden.

## **9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG**

Es empfiehlt sich, die Injektorspitze nur teilweise in den Strichkanal und nicht bis in die Zitzenzisterne einzuführen, um so einer Schädigung und Erweiterung des Strichkanals mit nachfolgendem erleichtertem Eindringen von Erregern vorzubeugen. Sie können bei der Anwendung von Orbenin Dry Cow zwischen einer langen oder kurzen Kanüle wählen. Der Gebrauch der kurzen Kanüle ist schonender für den Strichkanal und wenn immer möglich empfohlen.

	<p><b>Kurze Kanüle</b></p> <p>Nur äusserste Kappenspitze durch leichtes Biegen entfernen.</p> <p>Kanüle nicht mit den Fingern berühren.</p> <p>Nur Kappenspitze in Strichkanal einführen und Inhalt vorsichtig einspritzen.</p>
	<p><b>Lange Kanüle</b></p> <p>Gesamte Kappe durch leichtes Biegen an deren Basis entfernen.</p> <p>Kanüle nicht mit den Fingern berühren.</p> <p>Wie üblich gesamte Kanüle in den Strichkanal einführen und Inhalt vorsichtig einspritzen.</p>

Es ist darauf zu achten, dass eine Verunreinigung der Injektorspitze vermieden wird.

Nach der Applikation ist es ratsam, einen Zitzen-Dip oder -Spray zu verwenden.

## 10. WARTEZEIT(EN)

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

Bei Tieren, die während der Trockenstehzeit geschlachtet werden, sind die essbaren Gewebe einer Hemmstoffuntersuchung zu unterziehen.

## 11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

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

Das Präparat darf nur bis zu dem auf der Packung mit "Exp" bezeichneten Datum verwendet werden.

## 12. BESONDERE WARNHINWEISE

**Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:**

Keine.

***Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren:***

Keine.

***Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender:***

Penicilline und Cephalosporine können allergische Reaktionen nach Injektion, Inhalation, Verschlucken oder Hautkontakt auslösen.

Eine Überempfindlichkeit gegenüber Penicillinen kann Kreuzreaktionen gegenüber verwandten Antibiotika (Cephalosporinen) und umgekehrt verursachen. Diese allergischen Reaktionen können lebensbedrohend sein.

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit bzw. Personen, denen geraten wurde den Kontakt mit dem Wirkstoff zu meiden, sollten dieses Tierarzneimittel nicht handhaben.

Dieses Tierarzneimittel ist mit grosser Vorsicht zu handhaben und zur Vermeidung eines Kontaktes sind alle empfohlenen Vorsichtsmassnahmen zu berücksichtigen.

Beim Auftreten von Symptomen, wie z.B. Hautausschlag, sollte sofort ein Arzt zu Rate gezogen und die Packungsbeilage vorgelegt werden. Ein Anschwellen des Gesichts, der Lippen oder der Augen sowie Atembeschwerden sind ernsthafte Symptome und erfordern dringend eine ärztliche Behandlung.

***Trächtigkeit und Laktation:***

Nicht anwenden bei laktierenden Kühen.

***Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:***

Keine bekannt.

***Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel):***

Nicht zutreffend.

***Inkompatibilitäten:***

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 Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

**14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

24.03.2022

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) und [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

**15. WEITERE ANGABEN**

LDPE-Injektoren à 3 g und Desinfektionstüchlein (mit Isopropanol 70%).

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 36023

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