

INFORMATION FÜR TIERHALTERINNEN UND TIERHALTER

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe www.tierarzneimittel.ch

PACKUNGSBEILAGE

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

1. NAME UND ANSCHRIFT DER ZULASSUNGSINHABERIN UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DER HERSTELLERIN, DIE FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaberin: Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Für die Chargenfreigabe verantwortliche Herstellerin: Haupt Pharma Latina S.r.l, SS 156 Km Monti Lepini 47,600, 04100 Borgo San Michele (Latina), Italien

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

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

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Jeder Euterinjektor mit 3.6 g Suspension enthält:

Wirkstoff: Cloxacillin (als Cloxacillin-Benzathin) 600 mg

Darreichungsform:

Weisse bis cremefarbene viskose Suspension zur Applikation ins Euter.

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Euterschutz während der Trockenstehzeit von Rindern.

Zur Behandlung bestehender Euterinfektionen beim Trockenstellen und zur Langzeit-Vorbeugung neuer Infektionen während der Trockenstehzeit, verursacht durch verschiedene Bakterien.

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 Penicillinen, sollte der Wirkstoff von Orbenin Extra Dry Cow nicht bei Kaninchen, Meerschweinchen, Hamstern oder Wüstenmäusen 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

Allergische Reaktionen.

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 oder Ihrer Apothekerin / Ihrem Apotheker mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Rinder.

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

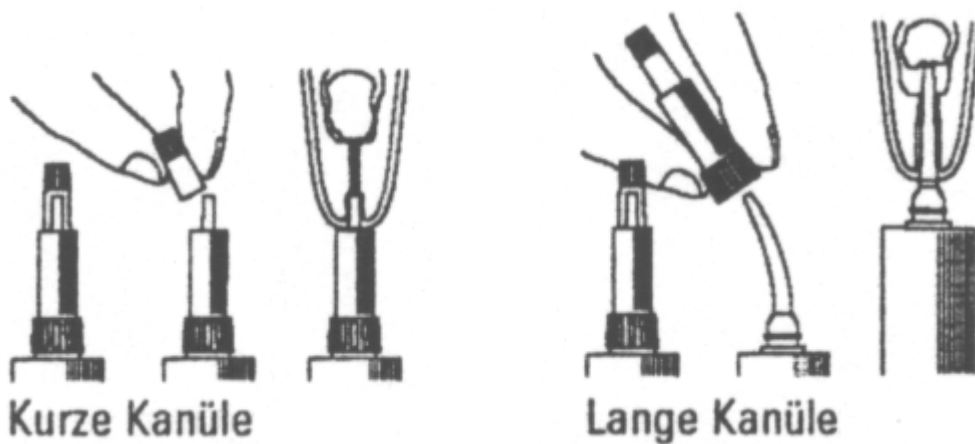
Zur Applikation ins Euter.

Für jedes Viertel 1 Injektor verwenden. Euter gut ausmelken. Zitzenkuppen gründlich reinigen und mit Desinfektionstüchlein desinfizieren. In jedes Viertel den Inhalt eines Injektors applizieren. Nach der Behandlung nicht mehr melken.

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.

Bei der Anwendung von Orbenin Extra Dry Cow Injektoren können Sie zwischen einer langen oder kurzen Kanüle wählen. Der Gebrauch der kurzen Kanüle ist schonender für den Strichkanal und wird wenn immer möglich empfohlen.



Kurze Kanüle

Nur die äusserste Kappenspitze durch leichtes Biegen entfernen.

Kanüle nicht mit den Fingern berühren. Nur Kanülenspitze in Strichkanal einführen und Suspension vorsichtig einspritzen.

Lange Kanüle

Die gesamte Kappe durch leichtes Biegen an deren Basis entfernen.

Kanüle nicht mit den Fingern berühren.

Gesamte Kanüle in den Strichkanal einführen und Suspension vorsichtig einspritzen.

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

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

Jeder Injektor darf nur einmal verwendet werden.

10. WARTEZEIT(EN)

Dieses Präparat ist nur für die Euterbehandlung beim Trockenstellen oder während der Trockenstehzeit zu verwenden. Bei einer Trockenstehzeit von weniger als 7 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

Bei Raumtemperatur (15 - 25°C) lagern.

Für Kinder unzugänglich aufbewahren.

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:

Das Tierarzneimittel sollte möglichst nur nach erfolgter Überprüfung der Empfindlichkeit der zu bekämpfenden Bakterien angewendet werden.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwenderin / den Anwender:

Penicilline und Cephalosporine können allergische Reaktionen nach Injektion, Einatmung, 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.

Beim Auftreten von Symptomen, wie z.B. Hautausschlag, sollte sofort eine Ärztin/ 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 (siehe auch Rubrik 5).

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

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

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 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

21.11.2023

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

15. WEITERE ANGABEN

Packungen:

Faltschachtel mit 4 Injektoren und 4 Desinfektionstüchern (mit Isopropanol 70%).

Faltschachtel mit 24 Injektoren und 24 Desinfektionstüchern (mit Isopropanol 70%).

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrössen in Verkehr gebracht.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 52331

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