

PREVOGENT[®] ad us. vet.

Euterinjektor für Kühe Benzylpenicillinum, Gentamicinum

de Packungsbeilage

Information für Tierhaltende

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe www.tierarzneimittel.ch

1. Name und Anschrift der Zulassungsinhaberin und, wenn unterschiedlich, der Herstellerin, die für die Chargenfreigabe verantwortlich ist
Zulassungsinhaberin und Herstellerin, die für die Chargenfreigabe verantwortlich ist:
Dr. E. Graeub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

2. Bezeichnung des Tierarzneimittels
Prevogent ad us. vet., Euterinjektor für Kühe

3. Wirkstoffe und sonstige Bestandteile

1 Injektor zu 10 g Suspension enthält:

Wirkstoffe:

Benzylpenicillin Procain	1 Mio. I.E.
Benzylpenicillin Natrium	500'000 I.E.
Gentamicin (als Gentamicinsulfat)	100 mg

Sonstige Bestandteile:

Methyl-p-hydroxybenzoat (E 218)	35 mg
Propyl-p-hydroxybenzoat	15 mg

Weisse Suspension von mittelflüssiger Konsistenz zur intramammären Anwendung

4. Anwendungsgebiete

Euterschutz für Kühe während der Trockenzeit

Zur Behandlung und Vorbeugung von Euterentzündungen bei trockengestellten Kühen

5. Gegenanzeigen

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

Nicht bei laktierenden Tieren anwenden.

6. Nebenwirkungen: Allergische Reaktionen (schwere, lebensbedrohliche Schockreaktion, allergische Hautreaktionen).

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. Pro Viertel einen Injektor 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 – 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.

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber den Inhaltsstoffen sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

Trächtigkeit und Laktation:

Kann während der Trächtigkeit angewendet werden.

Das 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

16.06.2022

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 (mit Benzalkoniumchlorid und Isopropylalkohol) in Faltschachtel

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic Nr. 53'354

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