

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Benestermycin vet. intramammär salva

2. Sammansättning

Varje spruta intramammär salva innehåller:

Aktiva substanser: 280 mg benetaminpenicillin motsvarande 300 000 IE bensylpenicillin, 100 mg penetamathydrojodid motsvarande 100 000 IE bensylpenicillin och 100 mg framycetinsulfat.

Vit till benvit homogen salva.

3. Djurslag

Nöt.

4. Användningsområden

Läkemedlet är ett antibakteriellt medel som används för behandling av kronisk juverinflammation hos kor under sinperioden, dock ej senare än 5 veckor före kalvning.

5. Kontraindikationer

Använd inte till lakterande kor.

Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna, eller mot något av hjälpämnen.

6. Särskilda varningar

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Användning av produkten bör baseras på känslighetstestning av aktuella bakterier från det aktuella djuret och följa officiella och lokala riktlinjer för antibiotikabruk.

Felaktig användning av produkten kan resultera i ökad förekomst av bakterier som är resistenta mot bensylpenicillin och framycetin samt kan minska effekten vid behandling med andra penicillinaskänsliga betalaktamantibiotika eller aminoglykosider på grund av möjlig korsresistens.

Vid felaktig behandling under laktation ska mjölken kasseras i 37 dagar.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Personer som är överkänsliga för aktiva substanser skall undvika kontakt med läkemedlet.

Hudirritation kan uppträda hos personer som hanterar denna produkt, undvik därför hudkontakt.

Dräktighet och laktation:

Kan användas under dräktighet.

Använd inte till lakterande kor.

7. Biverkningar

Nöt:

Inga kända.

Inga biverkningar har rapporterats för läkemedlet, men det är känt, att dessa typer av läkemedel kan orsaka allergiska reaktioner.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

För intramammär användning.

En intramammär spruta per juverfjärdedel som engångsbehandling.

Annan dosering kan ha ordinerats av veterinären.

9. Råd om korrekt administrering

Före behandling ska juvret mjölkas ur totalt, spenarna noggrant rengöras och desinficeras, och aktsamhet utövas så att inte sprutans spets smutsas ned.

Innehållet i en spruta (280 mg penicillinbenetamin, 100 mg penetamathydrojodid och 100 mg framycetinsulfat) deponeras i var körtel omedelbart efter den sista mjölkningen i en laktation.

Sätt försiktigt upp sprutan i spenkanalen och pressa ut innehållet.

10. Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: 9 dygn.

Mjölk: 36 timmar efter kalvning, vid behandling minst 35 dygn före kalvning.

37 dygn efter behandling, vid behandling 34 eller färre dygn före kalvning.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25°C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedlet ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

MTnr 8804

Förpackningsstorlekar: Pappkartong med 20 sprutor och 20 rengöringsservetter. Varje spruta innehåller 5 ml intramammär salva.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2025-11-13

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Binger Strasse 173
55216 Ingelheim/Rhein
Tyskland

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH
27472 Cuxhaven
Tyskland

eller

Haupt Pharma Latina S.r.l
04100 Borgo San Michele - Latina
Italien

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
2300 Köpenhamn S
Danmark
Tel: +46 (0)40-23 34 00

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.