

ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES TIERARZNEIMITTELS

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Kenocidin Spray and Dip,
Chlorhexidindigluconat 5mg/ml, Zitzentauchmittel, Spraylösung für Rinder (Milchkühe)

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

1 mL Lösung enthält:

Wirkstoff :

Chlorhexidindigluconat	5.00 mg
(äquivalent zu Chlorhexidin	2.815 mg)

Sonstige Bestandteile:

Brillantblau 85%, E133	0.035 mg
Glycerol	60.00 mg
Allantoin	1.00 mg

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

3. DARREICHUNGSFORM

Zitzentauchmittel, Spraylösung
Blaue Flüssigkeit Lösung

4. KLINISCHE ANGABEN

4.1 Zieltierart(en)

Rinder (Milchkühe).

4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en)

Zur Zitzendesinfektion als Teil einer Präventionsstrategie gegen Mastitis bei laktierenden Milchkühen.
Zur Erhaltung einer gesunden Zitzenhaut und Zitzenspitze.

4.3 Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Chlorhexidin oder einem der sonstigen Bestandteile.

4.4 Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart

Sorgen Sie dafür, dass Euter und Zitzen vor dem nächsten Melken sauber und trocken sind.

4.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren

Falls Anzeichen einer Erkrankung bestehen oder auftreten, ist ein Tierarzt zu konsultieren.
Nur zur äußerlichen Anwendung.

Das Tierarzneimittel trocknen lassen, bevor die Kühe Nässe (Regen), Kälte oder Wind ausgesetzt werden.

Bei Temperaturen unterhalb des Gefrierpunktes Zitzen an der Luft trocknen lassen, bevor die Kühe den Stall verlassen.

Die Anwendung bei verletzten Zitzen kann den Wundheilungsprozess verzögern.

Es wird empfohlen die Behandlung bis zur Abheilung der Zitzen abzusetzen.

Organisches Material (Eiter, Blut, etc.) kann die desinfizierende Wirkung von Chlorhexidin einschränken.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender

Augenkontakt vermeiden. Bei Spritzern in die Augen sofort mit viel klarem Wasser spülen und einen Arzt aufsuchen.

Bei Verschlucken viel Wasser trinken und sofort medizinischen Rat einholen.

Von Lebensmitteln und Tierfutter fernhalten.

Nach Gebrauch Hände waschen.

Bei Sprühanwendung ist das Arbeiten im Sprühnebel zu vermeiden.

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

4.6 Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)

Änderung des aktiven Zutat-Brustwarze-Eintauchen-Typs kann bei sehr seltenen Gelegenheiten, Hautirritation verursachen.

4.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

Kann während der Trächtigkeit und der Laktation angewendet werden.

4.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Inkompatibilitäten werden in Abschnitt 6.2 erwähnt.

4.9 Dosierung und Art der Anwendung

Das Tierarzneimittel ist ein gebrauchsfertiges Zitzendesinfektionsmittel zum Eintauchen oder Sprühen zur Anwendung nach dem Melken und kann bis zu zweimal täglich angewendet werden.

Verwenden Sie mindestens 5ml je Kuh und Anwendung.

Tauchen Sie die Zitzen sofort nach dem Melken ein und stellen Sie sicher, dass die Zitzen über dreiviertel ihrer Länge vollständig benetzt werden.

Alternativ können die Zitzen sofort nach dem Melken über die gesamte Oberfläche eingesprüht werden.

Tauchbecher oder Sprühflasche falls nötig nachfüllen.

Wenn eine allgemeine Eintauchen-Schale(Eintauchen-Tasse) oder Reisig für Anwendung verwendet werden, soll eine frische(neue) Lösung immer an jedem Melken verwendet werden. .

Der Tauchbecher oder die Sprühflasche sollte nach jedem Melken oder im Fall einer Verunreinigung während des Melkens geleert, gereinigt und gespült werden. Im Tauchbecher oder in der Sprühflasche verbliebene Lösungen dürfen nicht in die Originalverpackung zurückgefüllt werden. Das Tierarzneimittel darf nicht zur Reinigung und/oder zur Desinfektion der Melkanlage verwendet werden.

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

Nicht anwendbar. Dieses Tierarzneimittel ist für topische Anwendung, signifikante Absorption findet nicht statt.

4.11 Wartezeit(en)

Essbare Gewebe: 0 Tage
Milch: 0 Stunden

5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

Pharmakotherapeutische Gruppe: Dermatika, Antiseptika, Desinfektionsmittel auf Chlorhexidin
ATCvet-Code: QD08AC02

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Chlorhexidin ist ein bisbiguanides Antiseptikum. Chlorhexidin hat ein breites Wirkspektrum. Es ist in der Lage praktisch alle vegetativen Bakterien auf Kontakt schnell und vollständig zu töten. Chlorhexidin hat auch eine mykostatistische Aktivität und verhindert das Wachstum von bakteriellen Sporen.

Chlorhexidin verursacht Zellwandstörung. Dies führt zu Änderung oder Verlust der Durchlässigkeit und zu Beschädigungen. Durchsickern der intrazellulären Bestandteile tritt auf als Folge des Zelltods. Freigabe von Zellbestandteilen tritt auf bei sehr niedrigen Konzentrationen. Hohe Konzentrationen von Chlorhexidin verursachen Koagulation intrazellulärer Bestandteile. Wegen elektrostatischer Wechselwirkung mit den sauren Phospholipiden, ist der primäre Wirkort das Cytoplasmamembran.

Alle Arten von vegetativen Bakterien sind anfällig für diese Aktion von Chlorhexidin und es gibt keinen dokumentierten Resistenzmechanismus in das Feld.

Chlorhexidin ist ein Antiseptikum. Das Produkt wurde nach europäischen Normen EN 1656 (Feldbedingungen) getestet gegen *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus vulgaris*, *Enterococcus hirae*, *E. coli*, *S. agalactiae*, *S. dysgalactiae*, *S. uberis*, *Corynebacterium bovis*, *Streptococcus bovis*, *Klebsiella*, *Citrobacter* und *Enterobacter*.

5.2 Angaben zur Pharmakokinetik

Nach topischer Anwendung wird Chlorhexidin nicht nennenswert durch die Haut resorbiert und ist somit nicht systemisch verfügbar.

6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile

Brillantblau 85%, E133
Glycerol
Allantoin
Isopropylalkohol
Macrogolstearat
Teilweise démentholisée Minzöl
Citronensäure Monohydrat
Natriumhydroxid-Lösung (30%)
Gereinigtes Wasser

6.2 Inkompatibilitäten

Chlorhexidin kann inaktiviert werden durch anionische und nichtionische Tenside (zB Seifen, sogar natürliche) oder durch anorganische Anionen. Also nicht mit Leitungswasser, anderen Chemikalien, Desinfektionsmittel und anderen Produkten für die Zitze- und Euterpflegung mischen.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 18 Monate

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/ Anbruch des Behältnisses: 6 Monate

6.4 Besondere Lagerungshinweise

Das Behältnis fest verschlossen halten.

Vor Frost schützen.

Wenn das Mittel eingefroren ist, in einem warmen Raum auftauen lassen und vor der Anwendung sorgfältig schütteln.

Vor Licht schützen.

6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses

1 Liter, weiße Hochdruckpolyethylenmehrdosenbehältnis (HDPE) mit HDPE Schraubverschlüssen und O-Ring Dichtungen.

5, 10, 20, 25, 60 und 200 * Liter, blaue HDPE Mehrdosenbehältnis mit HDPE Schraubverschlüssen und O-Ring Dichtungen. Das Siegel auf dem 200 Liter Präsentation ist rot.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht werden.

* Der 200-Liter-Mehrdosenbehältnis sollte nicht zum Nachfüllen zurückgegeben werden.

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 örtlichen Vorschriften zu entsorgen.

SCHÄDLICH FÜR FISCHE UND WASSERORGANISMEN. Nicht verseuchen Teiche, Gewässer oder Bäche nicht mit dem Produkt oder Verpackungsmaterial.

7. ZULASSUNGSINHABER

CIDLINES NV

Waterpoortstraat 2

8900 Ieper

Belgien

Tel. +32(0) 57 21 78 77

Fax. +32(0) 57 21 78 79

Mail: info@cidlines.com

8. ZULASSUNGSNUMMER(N)

BE-V393592

9. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG / VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG

Datum der Erstzulassung: 31/05/2011

Datum der letzten Verlängerung: 18/12/2014

10. STAND DER INFORMATION

03/09/2021

VERBOT DES VERKAUFS, DER ABGABE UND/ODER DER ANWENDUNG

Rezeptfrei