

GEBRAUCHSINFORMATION

Albiotic, Lösung zur intramammären Anwendung, für laktierende Kühe

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

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Antwerpen
Belgien

Hersteller verantwortlich für Chargenfreigabe:

Biovet Joint Stock Company
39, Petar Rakov Str.
4550 Peshtera
Bulgarien

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Albiotic, Lösung zur intramammären Anwendung, für laktierende Kühe

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE**Wirkstoffe:**

Lincomycini hydrochloridum (= *Lincomycinum* 330 mg) – *Neomycini sulfas* (= *Neomycinum* 100 mg)

Hilfsstoffe:

Dinatrii edetas - *Aqua ad iniectabilia q.s. ad* 10 ml.

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Mastitisbehandlung bei laktierende Kühen, verursacht durch Staphylokokken (sowohl penicillinase-positive als penicillinase-negative Staphylokokken), *Staphylococcus aureus* einbegriffen; Sterptokokken, u.a. *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae* und *Streptococcus uberis*; und durch coliforme Bakterien, *Escherichia coli* einbegriffen, Lincomycin und/oder Neomycin empfindliche Keime

5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei Tieren die überempfindlich für Lincomycin oder Neomycin sind.

6. NEBENWIRKUNGEN

Keine bekannt.

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Laktierende Kühe.

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

Ein Injektor von 10 ml pro infiziertes Viertel, dreimal im Abstand von 12 Stunden.

Art der Anwendung: intramammär, mit den geeigneten Vorsichtsmaßnahmen in Bezug auf Asepsis. Wenn nötig, die Zitze(n) oder das ganze Euter gründlich mit warmem Wasser und ein geeignetes Antiseptikum waschen, und gründlich abwischen. Das Viertel gründlich ausmelken. Die Zitzenspitze mit einem Alcoholtuch oder ein geeignetes Desinfektionsmittel desinfizieren. Ein neues Tuch für jede Zitze verwenden. Die Kappe von der Kanüle entfernen.

Das Kanülen-Ende in den Zitzenkanal einführen. Der Kolben vollständig eindrücken damit der vollständige Inhalt des Injektors injiziert wird, und das Viertel mild massieren damit das Produkt in der Euterzysterne gelangt. Es wird empfohlen, nach der Infusion alle Zitzen mit einem zugelassenen Tupfer zu desinfizieren.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Keine.

10. WARTEZEIT

Milch: 84 Stunden

Essbare Gewebe: 3 Tage

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Nicht über 30 °C lagern. Vor Frost schützen.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Die Resistenzzüchtung kann sich bei bestimmten krankheitserregenden Mikroorganismen weiterentwickeln; der Einsatz des Produkts sollte deshalb auf der Grundlage der Ergebnisse von Empfindlichkeitstests erfolgen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Personen mit einer Überempfindlichkeit für Lincosaminen oder Aminoglycosiden wird empfohlen Handschuhe zu tragen während der Manipulation des Injektors.

Trächtigkeit und Laktation:

Kann während der Trächtigkeit und Laktation angewendet werden.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Es kann ein Antagonismus mit Makroliden auftreten.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel):

Das Produkt wird von laktierenden Milchkühen gut vertragen. Im Falle einer versehentlichen Überdosierung sind keine lokalen oder systemischen Reaktionen zu erwarten. Jedes Zeichen, das auf mögliche Nebenwirkungen hindeuten könnte, sind dem behandelnden Tierarzt mitzuteilen.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den lokalen Vorschriften zu entsorgen

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

November 2019

15. WEITERE ANGABEN

BE-V202517

Injektoren aus Polyethylen mit 10 ml sowie Alkoholtupfer zur Desinfektion der Zitzen.

Dosen mit 3 x 10 ml, 12 x 10 ml, 24 x 10 ml und 96 x 10 ml.

Möglicherweise sind nicht alle Verpackungsgrößen erhältlich.

Verschreibungspflichtig