

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Vask hendene etter kontakt med preparatet. Personer med kjent overfølsomhet overfor penicillin, andre betalaktamantibiotika eller prokain bør unngå berøring av preparatet. Benzylpenicillin kan forårsake overfølsomhetsreaksjoner ved hudkontakt og ved inntak. Dette kan komme til uttrykk som utslett, oppsvulming av svelg, lepper og ansikt, samt pustebesvær. Oppsøk legehjelp dersom disse symptomene skulle opptre ved håndtering av preparatet.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ingen relevante.

Drektighet og diegiving:

Preparatet er beregnet til behandling av mastitt hos lakterende dyr.
Kan brukes til drektige dyr.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Den baktericide effekten av penicillin motvirkes ved samtidig behandling med bakteriostatisk virkende antibiotika som tetrasyklin og spiramycin.

7. Bivirkninger

Lakterende storfe:

Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter)	Allergisk ødem, allergisk hudreaksjon, anafylaktisk sjokk ¹⁾
---	--

¹⁾ ved overfølsomhet overfor penicillin eller prokain.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: Direktoratet for medisinske produkter: www.dmp.no/bivirkningsmelding-vet.

8. Dosering for hver målart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte

1 sprøyte i hver betente kjertel én gang daglig etter grundig utmelking. Behandlingen gis i 4 - 5 dager.

9. Opplysninger om korrekt bruk

Spenetuppen rengjøres godt før behandling. Fjern hetta på sprøytespissen. Før sprøytespissen forsiktig inn i spenekanalen og press ut innholdet. Masser deretter spenen for å fordele preparatet jevnt.

10. Tilbakeholdelsestider

Slakt: 6 døgn

Melk: 84 timer

For kuer som melkes 2 ganger daglig innebærer dette at melk kan leveres til konsum fra og med den 7. melkingen etter siste behandling, slik tabellen viser.

Siste behandling	Første levering
Mandag morgen	Torsdag kveld
Mandag kveld	Fredag morgen
Tirsdag morgen	Fredag kveld
Tirsdag kveld	Lørdag morgen
Onsdag morgen osv.	Lørdag kveld osv

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.
Oppbevares ved høyst 25 °C.
Oppbevares i pakningen for å beskytte mot lys.

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

12. Avfallshåndtering

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingsystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

03-1717.

Preparatet pakkes i hvit plastsprøyte av LDPE.
Pakningsstørrelser: 5 x 10 g med 5 renseservietter, 20 x 5 x 10 g med 100 renseservietter, 40 x 5 x 10 g med 200 renseservietter.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

14.03.2025

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

VetPharma AS
Ravnsborgveien 31
1395 Hvalstad
Norge
Tlf: +47 40 00 05 41

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Kela N.V.
Sint Lenaartseweg 48
2320 Hoogstraten
Belgia