

**A.    PACKUNGSBEILAGE**

**PACKUNGSBEILAGE****1. Bezeichnung des Tierarzneimittels**

UTERUS STÄBE 1 g intrauterine Tablette.

**2. Zusammensetzung**

pro Tablette

**Wirkstoff:**

Chlortetracyclin HCl 1 g

**3. Zieltierart(en)**

Rind (Kuh in der postpartalen Periode).

**4. Anwendungsgebiet(e)**

Behandlung von akuten, postpartalen, uterinen Infektionen, die durch Chlortetracyclin-empfindliche Bakterien verursacht wurden.

**5. Gegenanzeigen**

- Nicht bei Tieren mit einer mäßigen bis ernsten Leber- und/oder Niereninsuffizienz anwenden.
- Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Tetracyclinen.

**6. Besondere Warnhinweise**Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten::

Die unangebrachte Verabreichung des Tierarzneimittel kann das Auftreten von Bakterien, die eine Resistenz gegen Chlortetracyclin zeigen, steigern und die Effizienz der Behandlung mit anderen Tetracyclinen wegen Kreuzresistenz vermindern.

Die Empfindlichkeit der Zielstämme für das Tiermedizin kann zeitabhängig variieren. Ein Antibiogramm kann für die Behandlung erforderlich sein.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Gebrauchen Sie dieses Tiermedizin nicht, wenn Sie wissen, dass Sie allergisch dagegen sind, oder wenn Ihnen geraten wurde, nicht mit derartigen Tierarzneimittel zu arbeiten.

Im Fall von unabsichtlichem Augen- oder Hautkontakt unmittelbar mit Wasser spülen.

Laktation:

Die Wartezeit, die für den Gebrauch der Milch von behandelten Tieren auferlegt ist, muss eingehalten werden.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Nicht zusammen mit bakteriziden Mitteln verabreichen, wie z.B. Penicilline, Cephalosporine, ...

Wesentliche Inkompatibilitäten :Tetracycline sind mit bivalenten Ionen wie  $\text{Ca}^{2+}$ ,  $\text{Mg}^{2+}$ , ... und mit trivalenten Ionen wie  $\text{Al}^{3+}$  nicht kompatibel.

Während der Behandlung mit Chlortetracyclinen dürfen keine Präparate, die diese Ionen enthalten, intra-uterin verabreicht werden.

**7. Nebenwirkungen**

Es sind keine Nebenwirkungen bekannt.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber oder den örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem werden.

## **8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung**

Einmalig zwei intrauterine Tabletten so weit wie möglich in den Uterus einführen, nachdem die Vulva gründliche gewaschen und desinfiziert wurde. Die Stäbe sind unter Verwendung von viel Gleitmittel mit einem langen Plastikhandschuh einzuführen. Nicht Verabreichen, wenn der Gebärmutterhals unzureichend geöffnet ist.

## **9. Hinweise für die richtige Anwendung**

### **10. Wartezeiten**

Essbare Gewebe: 3 Tage.

Milch: 96 Stunden (8 Milchgaben).

### **11. Besondere Lagerungshinweise**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

#### Aluminium-PVC Blisterpackung

Vor Licht schützen.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nach dem EXP nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

#### Aluminium-Polyethylen Folienstreif

Nicht über 25°C lagern.

Vor Licht schützen.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nach dem EXP nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

## **12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung**

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.

## **13. Einstufung von Tierarzneimitteln**

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

Für Tiere.

## **14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen**

BE-V113425 (Aluminium-Polyethylen)

BE-V489244 (Aluminium-PVC)

Packung mit 50 oder 100 intrauterine Tabletten.  
Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

**15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage**

September 2023

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar. (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Kontaktangaben**

Zulassungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller und Kontaktangaben zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

**Belgien**

V.M.D. n.v.

Hoge Mauw 900

B-2370 Arendonk

Tél/Tel: +32 (0) 14 67 20 51