

B. PACKUNGSBEILAGE

GEBRAUCHSINFORMATION
OXYTEM SPRAY, 125 mg/g
Spray zur Anwendung auf der Haut, Suspension

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

Zulassungsinhaber

Emdoka bv, B-2321 Hoogstraten, Belgien.

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Divasa – Farmavic sa, ES-08503 Gurb-Vic, Spanien.

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

OXYTEM SPRAY, 125 mg/g, Spray zur Anwendung auf der Haut, Suspension
Oxytetracyclinchlorhydrat

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE:

Eine Sprühdose enthält eine Lösung mit 5,0 g Oxytetracyclinchlorhydrat, Isopropylalkohol q.s. ad 40 g, Azeton, Treibgas: Propan/Butan.

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Behandlung von oberflächlichen Wundinfektionen der Haut sowie Infektionen von Hautnähten nach chirurgischen Behandlungen bei Hunden und Katzen, die durch Oxytetracyclin-empfindliche Erreger hervorgerufen werden.

Behandlung von Infektionen von Hautnähten nach Schnittentbindungen bei Rindern, die durch Oxytetracyclin-empfindliche Erreger verursacht werden.

5. GEGENANZEIGEN

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

Nicht auf dem Euter und den Zitzen anwenden.

6. NEBENWIRKUNGEN

Die Anwendung von diesem Tierarzneimittel kann bei empfindlichen Tieren allergische Reaktionen auslösen.

Behandlung: Corticosteroide, Antihistaminika.

Hunde und Rinder mit nicht pigmentiertem Fell können Photosensibilitätsreaktionen mit nachfolgenden allergischen Reaktionen aufweisen.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermaßen definiert:

- Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
- Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1000 behandelten Tieren)
- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren)
- Sehr selten (weniger als 1 von 10.000 behandelten Tieren, einschließlich Einzelfallberichte).

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 Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Rind, Hund, Katze.

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

In einem Abstand von 20 bis 30 cm 2 bis 10 Sekunden lang je nach Ausdehnung der zu behandelnden Fläche sprühen.

Die Behandlung besteht aus einmaligem Besprühen. Bei Hunden und Katzen kann die Behandlung jedoch wiederholt werden, falls notwendig.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Die Hautwunde vor der Anwendung sobald wie möglich reinigen.
Die Sprühdose gut schütteln.

10. WARTEZEIT

Rind: Fleisch und Innereien, Milch : Null Tage.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Nicht über 25 °C lagern.
Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

12. BESONDERE WARNHINWEISEBesondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Um eine Kontamination der Milch mit Oxytetracyclin-Rückständen zu vermeiden, ist es kontraindiziert, dieses Tierarzneimittel auf dem Euter oder den Zitzen anzuwenden.
Vermeiden Sie jeden Kontakt des Tierarzneimittels mit den Augen oder dem Maul des behandelten Tieres.

Die Empfindlichkeit der Bakterien gegenüber dem Tierarzneimittel kann mit der Zeit variieren. Es kann erforderlich sein, vor der Behandlung ein Antibiotogramm zu erstellen.
Bei Auftreten einer allergischen Reaktion ist die Behandlung abubrechen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Das in diesem Spray enthaltene Treibgas ist eine Propan/Butan-Mischung: nicht in der Nähe einer Flamme sprühen!

Behälter steht unter Druck: nicht öffnen oder durchstechen. Keinen Temperaturen über 50°C aussetzen.

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Tierarzneimittel oder denen davon abgeraten wird diese Art von Produkten zu handhaben, sollten jeden Kontakt mit diesem Tierarzneimittel vermeiden.

Nach dem Gebrauch die Hände waschen.

Trächtigkeit und Laktation:

Die Anwendung des Produktes während der Trächtigkeit oder Laktation ist nicht kontraindiziert.

Inkompatibilitäten:

Nicht in Kombination mit bakteriziden Antibiotika, wie β -Laktamen, anwenden.

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

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.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

Juli 2020

15. WEITERE ANGABEN

Sprühdose mit 200 ml.

Art der Abgabe: Verschreibungspflichtig.

BE-V168533