

BIJLAGE I

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Orbenin Lactation 200 mg intramammaire suspensie voor runderen en schapen

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per injector van 3 g:

Werkzaam bestanddeel:

Cloxacilline als cloxacilline natrium 200 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Butylhydroxyanisol (E 320)	0,558 mg
Gehydrogeneerde ricinusolie,	
Hydrofoob colloïdaal silica anhydraat,	
Geraffineerde arachide olie,	

Een gebroken witte, viskeuze intramammaire suspensie.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Rund (lacterende koeien) en schaap (ooien voor vleesproductie).

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Lacterende koeien

Voor de behandeling van mastitis geassocieerd met stafylokokken en streptokokken soorten gevoelig voor cloxacilline.

Schaap (Ooien)

Voor de behandeling van subklinische infecties van de uier gedurende de droogstand, geassocieerd met stafylokokken soorten en *Trueperella pyogenes* gevoelig voor cloxacilline.

3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor cloxacilline, andere β -lactam antibiotica of voor één van de hulpstoffen.

Niet gebruiken bij ooien met klinische mastitis.

3.4 Speciale waarschuwingen

Voor het beste resultaat bij runderen dient het diergeneesmiddel zo snel mogelijk na vaststelling van infectie te worden gebruikt.

Bij stafylokokken- en bepaalde vormen van streptokokken mastitis, is een adequate behandelduur belangrijk om zowel klinische als bacteriële genezing te bereiken.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Individuele injectoren mogen slechts éénmaal gebruikt worden.

Wanneer het diergeneesmiddel wordt gebruikt dient rekening gehouden te worden met het officiële, nationale en regionale beleid ten aanzien van antimicrobiële middelen.

Het gebruik van het diergeneesmiddel dient gebaseerd te zijn op identificatie en gevoeligheidstesten van uit het dier geïsoleerde bacteriën. Indien dit niet mogelijk is, dient de behandeling gebaseerd te zijn op lokaal (regionaal, bedrijfsniveau) verworven epidemiologische informatie over de gevoeligheid van de doelbacteriën.

Wanneer het diergeneesmiddel anders wordt gebruikt dan aangegeven in de SPC kan dit de prevalentie van bacteriën die resistent zijn tegen cloxacilline verhogen en de effectiviteit van behandeling verminderen.

Het tepeldoekje niet gebruiken in geval van speenletsel. Het voeren van melk met residuen van antimicrobiële stoffen aan kalveren moet worden vermeden tot het einde van de wachttijd voor melk, omdat het antimicrobieel resistente bacteriën kan selecteren in de darm microbiota van het kalf en de fecale uitscheiding van deze bacteriën kan verhogen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Penicillines en cefalosporines kunnen overgevoeligheid (allergie) veroorzaken na injectie, inhalatie, ingestie of huidcontact. Overgevoeligheid voor penicillines kan leiden tot kruisreacties met cefalosporines en vice versa. Allergische reacties op deze stoffen kunnen in sommige gevallen ernstig zijn.

1. Mensen met een bekende overgevoeligheid voor penicillines of cefalosporines en mensen die het advies kregen om niet met dergelijke preparaten te werken, dienen contact met het diergeneesmiddel te vermijden.
2. Hanteer dit diergeneesmiddel met grote voorzichtigheid om blootstelling te vermijden, neem alle aanbevolen voorzorgsmaatregelen in acht.
3. Indien u na blootstelling symptomen ontwikkelt, zoals huiduitslag, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. Zwelling van het gezicht, de lippen of de ogen of moeite met ademen zijn ernstigere symptomen en vereisen dringende medische verzorging. Handen wassen na gebruik.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Rund (lacterende koeien) en schaap (ooien voor vleesproductie):

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Overgevoeligheidsreactie* (allergische huidreactie*, anafylaxie *)
--	---

* Indien een dergelijke reactie optreedt, dient de huidige behandeling onmiddellijk gestaakt te worden en een geschikte symptomatische behandeling te worden gestart.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Lactatie:

Dit diergeneesmiddel is geïndiceerd voor gebruik bij lacterende koeien en voor gebruik bij ooien bij het spenen.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Geen bekend.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Intramammair gebruik.

Personen die het diergeneesmiddel toedienen, dienen geschikte wegwerphandschoenen te dragen. De injector mag maar één keer worden gebruikt. Gedeeltelijk gebruikte injectoren moeten worden weggegooid.

Voorkom verontreiniging van de injectorpunt.

Koeien

Dosering

De aanbevolen dosis is drie toedieningen per geïnfecteerd kwartier – één injector toegediend elke 48 uur.

Toediening

Melk het (de) aangedane kwartier(en) uit.

Reinig en desinfecteer de speen en speenopening grondig na het melken met het bijgeleverde tepeldoekje of met alcohol; breng de injectorpunt slechts de eerste 3-4 mm in het tepelkanaal en breng voorzichtig de inhoud van één injector in elk getroffen kwartier aan door continue druk uit te oefenen totdat de suspensie eruit is gedrukt.

Spenen moeten na de behandeling worden gedipt met een geschikte tepeldipoplossing. De behandelde kwartier(en) kunnen uitgemolken worden bij de volgende melkbeurt.

Ooien

Dosering

Eén enkele toediening in elke uierhelft bij het spenen.

Toediening

Het is belangrijk dat een nauwkeurig hygiëne protocol wordt gevolgd. Een persoon zet de ooi rechtop en houdt haar vast, terwijl een tweede persoon de toediening uitvoert. Reinig en desinfecteer elke speen en speenopening grondig met het bijgeleverde tepeldoekje of met alcohol. Zet de injectorpunt nauwkeurig tegen de speenopening.

Dien voorzichtig de inhoud van een injector toe in elke uierhelft en oefen lichte, continue druk uit

om de suspensie in de uier te drukken.

Feitelijke canulatie van de speenopening is zowel onnodig als ongewenst. Gebruik een nieuwe injector voor elke uierhelft om mogelijke kruisbesmetting bij toediening te voorkomen. Spenen moeten na de behandeling worden gedipt met een geschikte tepeldioplossing.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

Geen bekend.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachtijd(en)

Rund en schaa: vlees en slachtafval: 7 dagen.

Rund: melk: 4 dagen

Niet goedgekeurd voor gebruik bij schapen die melk voor humane consumptie produceren.

4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code:

QJ51CF02

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Cloxacilline, een semisynthetisch β -lactam antibioticum, is werkzaam tegen Gram-positieve organismen, maar wordt niet vernietigd door penicillinase geproduceerd door stafylokokken. Het is daarom werkzaam tegen penicilline resistente stafylokokken die een belangrijke oorzaak van mastitis zijn. Het antibioticum is bactericide bij de concentraties geproduceerd in de uier. Het werkt door remming van de biosynthese van de celwand.

Vooraf voor stafylokokken kan de resistentiesituatie geografisch verschillen.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

Geen onderzoeksgegevens beschikbaar.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Niet van toepassing.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren beneden 25 °C.
Op een droge plaats bewaren.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Low density polyethylene (LDPE) intramammaire injector bestaande uit tweedelige injectorpunt, cilinder en dopje.

Verpakkingsgrootte:

12 intramammaire injectoren en tepeldoekjes per doos.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Zoetis B.V.

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 116383

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 19 oktober 2015

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

8 november 2024

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BIJLAGE II
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD
KARTONNEN DOOS

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Orbenin Lactation 200 mg intramammaire suspensie voor runderen en schapen

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)

Per injector (3g): 200 mg cloxacilline (als cloxacilline natrium)

3. VERPAKKINGSGROOTTE

12 injectoren

4. DOELDIERSOORT(EN)

Rund (lacterende koeien) en schaap (ooien voor vleesproductie)

5. INDICATIES

6. TOEDIENINGSWEG(EN)

Intramammair gebruik.

7. WACHTTIJD(EN)

Rund en schaap: vlees en slachtafval: 7 dagen.

Rund: melk: 4 dagen.

Niet goedgekeurd voor gebruik bij schapen die melk voor humane consumptie produceren.

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bewaren beneden 25 °C.

Op een droge plaats bewaren.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Zoetis B.V.

14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 116383

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

Aanvullende gegevens die op Nederlands grondgebied op de verpakking vermeld mogen worden:

De injector is bij het rund te gebruiken met korte of standaard injectorpunt.

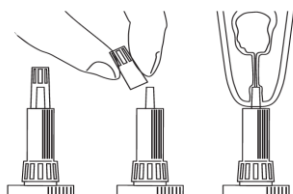
Gebruik bij voorkeur de korte injectorpunt.

Bij schapen canulatie ongewenst.

Gebruiksaanwijzing voor de korte injectorpunt.

Neem het bovenste gedeelte van de punt tussen duim en wijsvinger.

Buig de top, breek hem af en verwijder hem zoals aangegeven.



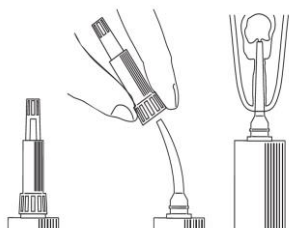
Gebruik

Breng alleen het bovenste gedeelte van de injectorpunt in het tepelkanaal zoals aangegeven. Druk de zuiger rustig en geleidelijk in en ledig de volledige injectorinhoud in het tepelkanaal.

Gebruiksaanwijzing voor de standaard injectorpunt.

Neem de onderkant van de punt tussen duim en wijsvinger.

Buig de hele punt, trek en verwijder hem zoals aangegeven.



Gebruik

Breng de injector op de normale wijze in. Druk de zuiger rustig en geleidelijk in en ledig de volledige injectorinhoud in het tepelkanaal.

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD**

LABEL INJECTOR 3g

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Orbenin Lactation 200 mg intramammaire suspensie voor runderen en
schapen

2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN

200 mg cloxacilline

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Orbenin Lactation 200 mg intramammaire suspensie voor runderen en schapen

2. Samenstelling

Per injector van 3 g:

Werkzaam bestanddeel:

Cloxacilline als cloxacilline natrium 200 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Butylhydroxyanisol (E 320)	0,558 mg
Gehydrogeneerde ricinusolie,	
Hydrofoob colloïdaal silica anhydraat,	
Geraffineerde arachide olie,	

Een gebroken witte, viskeuze intramammaire suspensie.

3. Doeldiersoort(en)

Rund (lacterende koeien) en schaap (ooien voor vleesproductie).

4. Indicaties voor gebruik

Lacterende koeien

Voor de behandeling van mastitis geassocieerd met stafylokokken en streptokokken soorten gevoelig voor cloxacilline.

Schaap (Ooien)

Voor de behandeling van subklinische infecties van de uier gedurende de droogstand, geassocieerd met stafylokokken soorten en *Trueperella pyogenes* gevoelig voor cloxacilline.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor cloxacilline, andere β -lactam antibiotica of voor één van de hulpstoffen.

Niet gebruiken bij ooen met klinische mastitis.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Voor het beste resultaat bij runderen dient het diergeneesmiddel zo snel mogelijk na vaststelling van infectie te worden gebruikt. Bij stafylokokken- en bepaalde vormen van streptokokken mastitis, is een adequate behandelduur belangrijk om zowel klinische als bacteriële genezing te bereiken.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Individuele injectoren mogen slechts éénmaal gebruikt worden.

Wanneer het diergeneesmiddel wordt gebruikt dient rekening gehouden te worden met het officiële, nationale en regionale beleid ten aanzien van antimicrobiële middelen.

Het gebruik van het diergeneesmiddel dient gebaseerd te zijn op identificatie en gevoeligheidstesten van uit het dier geïsoleerde bacteriën. Indien dit niet mogelijk is, dient de behandeling gebaseerd te zijn op lokaal verworven (regionaal, bedrijfsniveau) epidemiologische informatie over de gevoeligheid van de doelbacteriën.

Wanneer het diergeneesmiddel anders wordt gebruikt dan aangegeven in de SPC kan dit de prevalentie van bacteriën die resistent zijn tegen cloxacilline verhogen en de effectiviteit van behandeling verminderen.

Het tepeldoekje niet gebruiken in geval van speenletsel. Het voeren van melk met residuen van antimicrobiële stoffen aan kalveren moet worden vermeden tot het einde van de wachttijd voor melk, omdat het antimicrobieel resistente bacteriën kan selecteren in de darmmicrobiota van het kalf en de fecale uitscheiding van deze bacteriën kan verhogen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Penicillines en cefalosporines kunnen overgevoeligheid (allergie) veroorzaken na injectie, inhalatie, ingestie of huidcontact. Overgevoeligheid voor penicillines kan leiden tot kruisreacties met cefalosporines en vice versa. Allergische reacties op deze stoffen kunnen in sommige gevallen ernstig zijn.

Mensen met een bekende overgevoeligheid voor penicillines of cefalosporines en mensen die het advies kregen om niet met dergelijke preparaten te werken, dienen contact met het diergeneesmiddel te vermijden.

Hanteer dit diergeneesmiddel met grote voorzichtigheid om blootstelling te vermijden, neem alle aanbevolen voorzorgsmaatregelen in acht.

Indien u na blootstelling symptomen ontwikkelt, zoals huiduitslag, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. Zwelling van het gezicht, de lippen of de ogen of moeite met ademen zijn ernstigere symptomen en vereisen dringende medische verzorging. Handen wassen na gebruik.

Lactatie:

Het diergeneesmiddel is geïndiceerd voor gebruik bij lacterende koeien en voor gebruik bij schapen bij het spenen.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Geen bekend.

Overdosering:

Geen bekend.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet van toepassing.

7. Bijwerkingen

Rund (lacterende koeien) en schaap (ooien voor vleesproductie)

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Overgevoeligheidsreactie* (allergische huidreactie*, anafylaxie *).
--	--

* Indien een dergelijke reactie optreedt, dient de huidige behandeling onmiddellijk gestaakt te worden en een geschikte symptomatische behandeling te worden gestart.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Intramammair gebruik.

Koeien

Dosering: een kuur van drie toedieningen per geïnfecteerd kwartier – één injector toegediend elke 48 uur.

Ooien

Dosering: één enkele toediening in elke uierhelft bij het spenen.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Personen die het diergeneesmiddel toedienen, dienen geschikte wegwerphandschoenen te dragen. De injector mag maar één keer worden gebruikt. Gedeeltelijk gebruikte injectoren moeten worden weggegooid.

Voorkom verontreiniging van de injectorpunt.

Koeien

Melk het (de) aangedane kwartier (en) uit.

Reinig en desinfecteer de speen en speenopening grondig na het melken met het bijgeleverde tepeldoekje of met alcohol. Breng de injectorpunt slechts de eerste 3-4 mm in het tepelkanaal en breng voorzichtig de inhoud van één injector in elk getroffen kwartier aan door continue druk uit te oefenen totdat de suspensie eruit is gedrukt.

Spenen moeten na de behandeling worden gedipt met een geschikte tepeldipoplossing. De behandelde kwartier(en) kunnen uitgemolken worden bij de volgende melkbeurt.

Ooien

Het is belangrijk dat een nauwkeurig hygiëne protocol wordt gevolgd. Een persoon zet de ooi rechtop en houdt haar vast, terwijl een tweede persoon de toediening uitvoert. Reinig en desinfecteer elke speen en speenopening grondig met het bijgeleverde tepeldoekje of met alcohol. Zet de injectorpunt nauwkeurig tegen de speenopening.

Dien voorzichtig de inhoud van een injector toe in elke uierhelft en oefen lichte, continue druk uit om de suspensie in de uier te drukken.

Feitelijke canulatie van de speenopening is zowel onnodig als ongewenst. Gebruik een nieuwe

injector voor elke uierhelft om mogelijke kruisbesmetting bij toediening te voorkomen.
Spenen moeten na de behandeling worden gedipt met een geschikte tepeldioplossing.

10. Wachtijd(en)

Rund en schaap: vlees en slachtafval: 7 dagen.
Rund: melk: 4 dagen
Niet goedgekeurd voor gebruik bij schapen die melk voor humane consumptie produceren.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.
Bewaren beneden 25 °C.
Op een droge plaats bewaren.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket en de buitenverpakking. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.
Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

REG NL 116383

Verpakkingsgrootte:

12 intramammaire injectoren en tepeldoekjes per doos.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

8 november 2024

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Zoetis B.V. . Rivium Westlaan 74
NL-2909 LD Capelle a/d IJssel
Tel: +31 (0)10 714 0900

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Haupt Pharma Latina S.r.l.,
S.S.n. 156 dei Monti Lepini Km
47,600, 04100 Borgo San Michele -
Latina Italië

17. Overige informatie

Het diergeneesmiddel wordt niet vernietigd door penicillinase geproduceerd door stafylokokken. Het is daarom werkzaam tegen penicilline resistente stafylokokken die een belangrijke oorzaak van mastitis zijn. Het antibioticum is bactericide bij de concentraties geproduceerd in de uier.

KANALISATIE UDD
