

ANHANG III
KENNZEICHNUNG UND PACKUNGSBEILAGE

A. KENNZEICHNUNG

**<ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG> <und>
<ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS>**

{ART/TYP}

Wortlaut der für das Behältnis/Packungsbeilage vorgesehenen Angaben

GEBRAUCHSINFORMATION

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Kenocidin Spray und Dip

Chlorhexidindigluconat 5mg/ml, Dip und sprühfähiges Zitzentauchmittel für Rinder (Milchkühe)

2. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Chlorhexidindigluconat: 5,00 mg/ml (äquivalent zu Chlorhexidin: 2,815 mg/ml)

Brillantblau 85% (E133): 0,035 mg/ml

Glycerol: 60,00 mg/ml

Allantoin: 1,00 mg/ml

3. DARREICHUNGSFORM

Zitzentauchmittel, Lösung

Zitzenspray, Lösung

Blaue viskose Flüssigkeit

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

1L, 5L, 10L, 20L, 25L, 60L und 200L. Es werden möglicherweise nicht alle Packunggrößen in Verkehr gebracht.

5. ZIELTIERART(EN)

Rind (Milchkuh)

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Zur Zitzendesinfektion als Teil einer Präventionsstrategie gegen Mastitis bei laktierenden Milchkühen.

Zur Erhaltung einer gesunden Zitzenhaut und Zitzenkuppe.

7. ART DER ANWENDUNG

Zur Anwendung an der Zitze.

Das Tierarzneimittel ist ein gebrauchsfertiges Zitzendesinfektionsmittel zum Eintauchen oder Sprühen zur Anwendung nach dem Melken und kann bis zu zweimal täglich angewendet werden.

Verwenden Sie mindestens 5 ml je Kuh und Anwendung.

Tauchen Sie die Zitzen sofort nach dem Melken ein und stellen Sie sicher, dass die Zitzen über dreiviertel ihrer Länge vollständig benetzt werden. Alternativ können die Zitzen sofort nach dem Melken über die gesamte Oberfläche eingesprüht werden.

Tauchbecher oder Sprühflasche falls nötig nachfüllen.

Wenn Sie einen gemeinsamen Tauchbecher für die Anwendung verwenden, sollten Sie nach jedem Melken eine frische Lösung verwenden. Der Tauchbecher oder die Sprühflasche sollte nach jedem Melken oder im Fall einer Verunreinigung während des Melkens geleert, gereinigt und gespült werden. Im Tauchbecher oder in der Sprühflasche verbliebene Lösungen dürfen nicht in den Originalbehälter zurückgefüllt werden. Das Tierarzneimittel darf nicht zur Reinigung und/oder zur Desinfektion der Melkanlage verwendet werden.

8. WARTEZEIT

Essbare Gewebe: 0 Tage

Milch: 0 Stunden

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Stellen Sie vor dem nächsten Melken sicher, dass Euter und Zitzen sauber und trocken sind.

Kann während der Trächtigkeit und der Laktation angewendet werden.

Chlorhexidin kann inaktiviert werden durch anionische und nichtionische Tenside (z.B. Seifen, einschließlich natürliche) oder durch anorganische Anionen. Daher nicht mit Leitungswasser, anderen Chemikalien, Desinfektionsmittel und anderen Produkten für die Zitzen- und Euterpflege mischen.

Dieses Tierarzneimittel ist zur Anwendung an der Zitze vorgesehen, eine nennenswerte Resorption findet nicht statt.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren

Falls Anzeichen einer Erkrankung bestehen oder auftreten, ist ein Tierarzt zu konsultieren.

Nur zur äußerlichen Anwendung.

Die Anwendung bei verletzten Zitzen kann den Wundheilungsprozess verzögern. Es wird empfohlen die Behandlung bis zur Abheilung der Zitzen auszusetzen.

Organisches Material (Eiter, Blut, etc.) kann die desinfizierende Wirkung von Chlorhexidin einschränken.

Bei Temperaturen unterhalb des Gefrierpunktes Zitzen an der Luft trocknen lassen, bevor die Kühe den Stall verlassen.

Das Tierarzneimittel trocknen lassen, bevor die Kühe Nässe (Regen), Kälte oder Wind ausgesetzt werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender

Den Kontakt mit den Augen vermeiden. Bei Kontakt mit den Augen sofort mit viel klarem Wasser spülen und einen Arzt aufsuchen.

Bei Verschlucken viel Wasser trinken und sofort medizinischen Rat einholen.

Von Lebensmitteln und Tierfutter fernhalten.

Nach Gebrauch Hände waschen.

Bei Sprühanwendung ist das Arbeiten im Sprühnebel zu vermeiden.

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Chlorhexidin sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)

Ein Wechsel des verwendeten Zitzentauchmittels (Änderung des arzneilich wirksamen Bestandteiles) kann in sehr seltenen Fällen Hautirritation verursachen.

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.

Gegenanzeigen

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

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis:

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen /Anbruch des Behältnisses: 6 Monate

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Behälter dicht geschlossen halten.

Vor Frost schützen.

Wenn das Mittel eingefroren ist, in einem warmen Raum auftauen lassen und vor der Anwendung sorgfältig schütteln.

Vor Licht schützen.

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

Das 200-Liter-Mehrdosenbehältnis sollte nicht zum Nachfüllen zurückgegeben werden.

12. BESONDERE VORSICHTSMAßNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETOEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht aufgebrauchte Tierarzneimittel sind vorzugsweise bei Schadstoffsammelstellen abzugeben.

Bei gemeinsamer Entsorgung mit dem Hausmüll ist sicherzustellen, dass kein missbräuchlicher Zugriff auf diese Abfälle erfolgen kann. Tierarzneimittel dürfen nicht mit dem Abwasser bzw. über die Kanalisation entsorgt werden.

Dieses Tierarzneimittel kann Fische und im Wasser lebende Organismen schädigen. Deshalb dürfen Teiche, Gewässer oder Bäche nicht mit dem Tierarzneimittel oder leeren Behältnissen verunreinigt werden.

13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ZUTREFFEND

Für Tiere.

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSHABERS

CIDLINES NV
Waterpoortstraat 2
8900 Ieper

Belgien
Tel. +32(0) 57 21 78 77
Fax. +32(0) 57 21 78 79
Mail: info@cidlines.com

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

401537.00.00

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B.

GENEHMIGUNGSDATUM DER GEBRAUCHSINFORMATION

Genehmigungsdatum der Gebrauchsinformation