

ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS – KENNZEICHNUNG KOMBINIERT MIT DEN ANGABEN DER PACKUNGSBEILAGE

{ Hochdichtheitpolyäthylengefäße 5, 10, 20, 60 oder 200 Liter }

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Bovidip 20 mg/ml Konzentrat zur Zitzentauchmittel oder ZitsenSpray, Lösung.

2. ZUSAMMENSETZUNG**Wirkstoff:**

2 g pro 100 ml als verfügbares Jod (Konzentrat).

25 mg pro 5 ml Dosis als verfügbares Jod (gebrauchsfertige Lösung).

Sonstige Bestandteile:

Glycerol, 100 mg/ml

Klare braune Flüssigkeit.

3. PACKUNGSGRÖSSE

5, [10, 20, 60 oder 200] Liter

4. ZIELTIERART(EN)

Rind (zur Milchproduktion)

5. ANWENDUNGSGBIETE**Anwendungsgebiete**

Zitzendesinfektion als Teil der Strategie der Vorbeuge von Mastitis.

6. GEGENANZEIGEN**Gegenanzeigen**

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile.

7. BESONDERE WARNHINWEISE**Besondere Warnhinweise**

Nicht mischen mit anderen Chemikalien. Vor dem Melken Zitzen mit Eutertüchern oder aber Euterpapier in Verbindung mit einer Reinigungslösung reinigen. Verwenden Sie kein verunreinigtes Tierarzneimittel. Verwenden Sie immer einen sauberen, gereinigten Dippbecher oder Zitzenprühflasche und reinigen Sie diese nach dem Gebrauch.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Nur für den äußerlichen Gebrauch. Tierarzneimittel auf der Zitzenhaut trocknen lassen, bevor das Euter Nässe oder aber Kälte ausgesetzt wird. Nicht auf verletzten Zitzen verwenden; Behandlung unterbrechen, bis Verletzungen verheilt sind. Wenn Anzeichen einer Krankheit auftreten, Tierarzt konsultieren.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Vorsicht bei der Anwendung: Augenkontakt vermeiden. Im Fall eines Augenkontaktes die Augen mit ausreichend Wasser spülen und medizinischen Rat suchen. Bei versehentlicher Einnahme ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Kennzeichnung vorzuzeigen. Bei Sprühanwendung, das Arbeiten im Sprühnebel vermeiden. Nach Gebrauch Hände waschen. Personen mit Jodallergie sollten bei der Anwendung Handschuhe und Maske tragen. Das Tragen von Handschuhen während des Melkens und bei Anwendung des Produktes wird empfohlen, um die Haut zu schützen und um eine hygienische Milchgewinnung zu gewährleisten.

Trächtigkeit und Laktation

Kann während der Laktation und Trächtigkeit angewendet werden.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Bei ordnungsgemäßer Anwendung dieses Tierarzneimittels (äußerliches Desinfektionsmittel) sind keine Wechselwirkungen mit anderen Tierarzneimitteln oder Futter bekannt.

Wesentliche Inkompatibilitäten: Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln gemischt werden.

8. NEBENWIRKUNGEN

Nebenwirkungen

Keine bekannt

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in dieses Etikett 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 unter Verwendung der Kontaktdaten auf dieses Etikett oder über Ihr nationales Meldesystem (adversedrugreactions_vet@fagg.be) melden.

9. DOSIERUNG FÜR JEDE ZIELTIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

5 ml der verdünnte Produkt pro Kuh und Anwendung.

10. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Hinweise für die richtige Anwendung

Vor Gebrauch verdünnen. Täglich eine frische Lösung zubereiten. Verdünnen Sie einen Teil der Tierarzneimittel mit drei Teilen sauberem Wasser und mischen Sie gut. Nach Gebrauch stets den Dipfbecher oder Sprühbehälter reinigen.

- Dipp-anwendung: Dippen Sie die Zitzen mit der gebrauchsfertige Lösung direkt nach dem Melken. Tauchen Sie die volle Länge der Zitzen in den Becher.
- Sprühanwendung: Besprühen Sie die gesamte Oberfläche der Zitzen sofort nach dem Melken. Wenn nötig füllen sie den Dipfbecher oder die Sprühflasche mit der gebrauchsfertigen Lösung auf.

11. WARTEZEITEN

Wartezeiten

Essbare Gewebe: null Tage / Milch : null Stunden.

12. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Im verschlossenen Originalbehältnis aufrechtstehend aufbewahren. Nicht über 25°C lagern. Vor Licht schützen. Vor Frost schützen. Wenn das Produkt eingefroren ist, in einen warmen Raum verbringen, langsam auf-tauen lassen und vor Gebrauch mischen. Die größeren Gebindegrößen sollten ausreichend bewegt werden, um die Lösung zu mischen. Unter keinen Umständen sollten die 60 oder 200 L Gebinde geschüttelt werden.

Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett nach „Exp.“ nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Das Tierarzneimittel darf nicht in Gewässer gelangen, da Jod für Fische und andere Wasserorganismen gefährlich sein kann.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

Der 200-Liter-Behälter sollte nicht zur Wiederfüllung zurückgegeben werden.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

14. EINSTUFUNG VON TIERARZNEIMITTELN

Einstufung von Tierarzneimitteln

Rezeptfrei.

15. ZULASSUNGNUMMERN UND PACKUNGSGRÖSSEN

Zulassungsnummer:

BE-V339893

Packungsgrößen

5, 10, 20, 60 oder 200 Liter HDPE-Gefäße, mit Schraubverschluss, gesichert durch einen Sicherungsring. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

16. DATUM DER LETZTEN ÜBERARBEITUNG DER KENNZEICHNUNG

Datum der letzten Überarbeitung der Kennzeichnung

Juli 2025

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

17. KONTAKTANGABEN

Kontaktangaben

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

18. WEITERE INFORMATIONEN

REZEPTFREI.

19. VERMERK „NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN“

Nur zur Behandlung von Tieren.

20. VERFALLDATUM

Chargenbezeichnung und Verfallsdatum: Siehe Etikett auf dem Gebinde.
Exp {MM/JJJJ}.

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 6 Monate
Haltbarkeit nach Verdünnen gemäß den Anweisungen: 1 Tag

21. CHARGENBEZEICHNUNG

Chargenbezeichnung und Verfallsdatum: Siehe Etikett auf dem Gebinde.
Lot {Nummer}