

GEBRAUCHSINFORMATION
Ubrostar Dry Cow 100 mg / 280 mg / 100 mg,
Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

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

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Binger Straße 173
55216 Ingelheim am Rhein
Deutschland

Hersteller, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH
Heinz Lohmann Straße 5
27472 Cuxhaven
Deutschland

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

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Ubrostar Dry Cow 100 mg / 280 mg / 100 mg, Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder
Penethamathydroiodid / Benethamin-Penicillin / Framycetinsulfat

3. WIRKSTOFFE UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Ein Injektor von 4,5g enthält:

Wirkstoffe:

Penethamathydroiodid	100 mg (entspricht 77,2 mg Penethamat)
Benethamin-Penicillin	280 mg (entspricht 171,6 mg Penicillin)
Framycetinsulfat	100 mg (entspricht 71,0 mg Framycetin)

Hilfsstoffe:

Aluminiummonostearat
Rizinusöl, hydriert
Flüssiges Paraffin

4. ANWENDUNGSGEBIETE

Zur Behandlung von subklinischer Mastitis beim Trockenstellen und zur Vorbeugung neuer bakterieller Infektionen des Euters während der Trockenstehphase von Milchkühen, verursacht durch Bakterien, die auf Penicillin und Framycetin empfindlich reagieren.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei laktierenden Milchkühen.

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder sonstige Bestandteile.

6. NEBENWIRKUNGEN

Keine bekannt.

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 mit.

7. ZIELTIERART

Rinder (beim Trockenstellen).

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

Intramammäre Gabe von 100 mg Penethamat-Hydrojodid, 280 mg Benethamin-Penicillin und 100 mg Framycetin in jedes Euterviertel, d.h. je Euterviertel ist der Inhalt eines Injektors zu infundieren, unmittelbar nach dem letzten Melken einer Laktation.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Vor der Anwendung sollte das Euter vollständig gemolken werden und sind die Zitzen gründlich zu reinigen und zu desinfizieren. Eine Verunreinigung der Injektorspitze muss sorgfältig vermieden werden.

10. WARTEZEITEN

Essbare Gewebe: 10 Tage.

Milch: Behandlung mindestens 35 Tage vor dem Kalben: 36 Stunden nach dem Kalben.

Behandlung weniger als 35 Tage vor dem Kalben: 37 Tage nach der Behandlung.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Nicht über 25 °C lagern.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf der Packung und dem Injektor nach „EXP“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:

Wo die Gefahr einer Sommermastitis besteht, sollten zusätzliche Vorgehensmaßnahmen wie Fliegenkontrolle in Betracht gezogen werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Die Anwendung Tierarzneimittels sollte unter Berücksichtigung eines Antibiotogramms erfolgen.

Wenn dies nicht möglich ist, sollte die Therapie unter Berücksichtigung lokaler (regionaler und betrieblicher) epidemiologischer Informationen über die Empfindlichkeit des Krankheitserregers sowie unter Berücksichtigung der offiziellen nationalen Antibiotikaleitlinien durchgeführt werden.

Eine ernste akute [potentiell tödliche] Mastitis aufgrund von Krankheitserregern wie *Pseudomonas aeruginosa* kann nach dem Trockenstellen trotz vorbeugender Behandlung auftreten. Gute aseptische Praktiken sollten sorgfältig eingehalten werden um dieses Risiko zu reduzieren; Kühe sollten in einem hygienischen Bereich, der weit vom Melkstand entfernt ist, untergebracht und regelmäßig über mehrere Tage nach dem Trockenstellen überprüft werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Penicilline und Cephalosporine können nach der Injektion, Inhalation, Verschlucken oder Hautkontakt Überempfindlichkeit verursachen. Eine Allergie gegen Penicilline kann zu einer Kreuzallergie gegen Cephalosporine führen und umgekehrt. Die allergischen Reaktionen gegen diese Substanzen können gelegentlich ernsthafter Natur sein.

1. Verwenden Sie dieses Tierarzneimittel nicht bei einer bekannten Überempfindlichkeit oder wenn vom Umgang mit derartigen Zubereitungen abgeraten wurde.
2. Vorsicht ist geboten, den Kontakt mit der Haut zu vermeiden (insbesondere für Personen mit offenen Wunden). Es wird empfohlen, während der Anwendung Handschuhe zu tragen. Bei versehentlichem Hautkontakt, die Hände waschen.
3. Wenn Sie Symptome wie z.B. Hautausschlag nach versehentlicher Exposition entwickeln, konsultieren Sie sofort einen Arzt und zeigen Sie die Packungsbeilage oder das Etikett an. Schwellungen im Gesicht, der Lippen oder der Augen oder Schwierigkeiten beim Atmen sind ernsthaftere Symptome und erfordern eine medizinische Notfallversorgung.

Trächtigkeit:

Kann während der Trächtigkeit angewendet werden.

Laktation:

Nicht anwenden während der Laktation.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Keine bekannt.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel):

Keine Daten verfügbar.

Inkompatibilitäten:

Keine bekannt.

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, aber sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen. Fragen Sie Ihren Tierarzt, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

Dezember 2020

15. WEITERE ANGABEN

Für Tiere.

Packungsgrößen:

Pappschachtel mit 20 Euterinjektoren zu 4,5 g Suspension zur intramammärem Anwendung.

Container mit 60 Euterinjektoren zu 4,5 g mit Suspension zur intramammärem Anwendung.

Container mit 120 Euterinjektoren zu 4,5 g mit Suspension zur intramammärem Anwendung.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Ubrostar Dry Cow ist ein eingetragenes Warenzeichen der Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Verwendung unter Lizenz.

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23
1050 Brüssel

BE-V408003
Verschreibungspflichtig.