

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

{Undurchsichtige HDPE-Gefäße von 1, 5, 10, 20, 60 oder 200 Liter mit Schraubdeckeln und Dichtungsringen}

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Proactive Plus 1,5 mg/g Zitzentauchmittel oder Zitzenpray Lösung

2. ZUSAMMENSETZUNG

Wirkstoff: Verfügbares Jod: 1,5 mg/g

3. PACKUNGSGRÖSSEN

1, 5, 10, 20, 60 oder 200 Liter

4. ZIELTIERART

(Milch)kühe.

5. ANWENDUNGSGEBIET

Anwendungsgebiete: Zitzendesinfektion als Teil der Strategie zur Vorbeugung von Mastitis bei Milchkühen.

6. GEGENANZEIGEN

Gegenanzeigen: Nicht auf verletzte Zitzen verwenden. Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile.

7. BESONDERE WARNHINWEISE**Besondere Warnhinweise****Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:**

Nur zur äußerlichen Anwendung. Vor dem Melken Zitzen mit einer Euterreinigungslösung waschen und mit Einwegtüchern trocknen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Augenkontakt vermeiden. Bei Augenkontakt Augen sofort mit viel Wasser ausspülen und ärztlichen Rat einholen. Im Fall einer Einnahme, große Mengen Wasser trinken und ärztlichen Rat einholen. Bei Sprühanwendung, das Arbeiten im Sprühnebel vermeiden. Nach Gebrauch Hände waschen. Personen mit Jod-Allergie sollten sich während der Anwendung schützen (Handschuhe und eventuell Maske). Nicht mit anderen Chemikalien mischen. Nicht in der Nähe von Nahrungsmitteln oder Viehfutter lagern.

Trächtigkeit und Laktation:

Kann während der Trächtigkeit und Laktation angewendet werden.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:
Nicht zusammen mit anderen Zitzen-Tauchmittel oder -Spraylösungen verwenden.

8. NEBENWIRKUNGEN

Nebenwirkungen

Keine.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. 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 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-afmps.be) melden.

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

Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Anwendung auf den Zitzen.

- Dosierung: 5 ml pro Kuh und Anwendung. Alle laktierenden Kühe nach jedem Melken behandeln. Das Tierarzneimittel wird bis zu zweimal pro Tag verwendet.
- Die Dauer der Behandlung ist nicht beschränkt

10. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Hinweise für die richtige Anwendung

Stellen Sie vor dem Melken sicher, dass Euter und Zitzen sauber und trocken sind. Tauchen Sie jede Zitze direkt nach dem Melken. Bei Sprühanwendung werden alle Zitzen sofort nach dem Melken besprüht. Sorgen Sie dafür, dass die gesamte Länge der Zitzen mit dem Tierarzneimittel bedeckt ist und füllen wenn nötig den Tauchbecher oder die Sprühflasche auf. Bei Sprühanwendungen ist zu sicherstellen, dass die komplette Oberfläche der Zitzen an allen Seiten vollständig bedeckt ist. Den Tauchbecher oder die Sprühflasche nach jedem Melken entleeren und vor der nächsten Verwendung reinigen. Das Tierarzneimittel an der Luft trocknen lassen, bevor die Kühe auf die Weide gelassen werden, insbesondere bei Frost.

11. WARTEZEITEN

Wartezeiten

Essbare Gewebe / Milch: null Tage.

12. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Besondere Lagerungshinweise

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.

Tierarzneimittel im verschlossenen Originalbehältnis aufrecht stehen lagern. Vor Frost schützen.

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. Wasserstraßen, Teiche oder Gräben nicht mit diesem Produkt oder der Verpackung verschmutzen.

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.

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

14. EINSTUFUNG VON TIERARZNEIMITTELN

Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das nicht der Verschreibungspflicht unterliegt.

15. ZULASSUNGSNUMMERN UND PACKUNGSGRÖSSEN

BE-V341083

Packungsgrößen

Undurchsichtige HDPE-Gefäße von 1, 5, 10, 20, 60 oder 200 Liter mit Schraubdeckeln und Dichtungsringen.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

16. DATUM DER LETZTEN ÜBERARBEITUNG DER KENNZEICHNUNG

Datum der letzten Überarbeitung der Kennzeichnung

03/07/2025

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar.

17. KONTAKTANGABEN

Kontaktangaben

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

DeLaval NV, Industriepark-Drongen 10, B 9031 Gent, PHV Telefonnummer: 0032 9 351 24 27

18. WEITERE INFORMATIONEN

/

19. VERMERK „NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN“

Nur zur Behandlung von Tieren.

20. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}

Chargenbezeichnung und Verfalldatum: Siehe Etikett auf dem Gebinde.
Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 1 Jahr ab Herstellungsdatum.

21. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

Chargenbezeichnung und Verfalldatum: Siehe Etikett auf dem Gebinde.