

ANHANG III

KENNZEICHNUNG UND PACKUNGSBEILAGE

A. KENNZEICHNUNG

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

{ART/TYP}

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Kenocidin,
Chlorhexidindigluconat 5mg/ml, 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: 51,00 mg/ml
Allantoin: 1,00 mg/ml

3. DARREICHUNGSFORM

Zitzentauchmittel, Lösung
Blaue viskose Flüssigkeit

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

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

5. ZIELTIERART(EN)

Rind (Milchkuh)

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Zur Zitzendesinfektion als Teil einer Präventionsstrategie gegen Mastitis bei laktierenden Milchkühen.
Für die Erhaltung einer gesunden Zitzenhaut und Zitzenkuppe.

7. ART DER ANWENDUNG

Das Tierarzneimittel ist ein gebrauchsfertiges Zitzentauchmittel zur Anwendung nach dem Melken und kann bis zu zweimal pro Tag angewendet werden.

Verwenden Sie mindestens 5ml pro Kuh und Anwendung.

Tauchen Sie die Zitzen sofort nach dem Melken ein und stellen Sie sicher, dass die Zitze über dreiviertel ihrer Länge vollständig benetzt wird.

Den Becher wenn nötig nachfüllen.

Wenn Sie einen gemeinsamen Tauchbecher für die Anwendung verwenden, sollten Sie nach jedem Melken eine frische Lösung verwenden. Der Tauchbecher sollte nach jedem Melken oder im Fall einer Verunreinigung während des Melkens geleert, gereinigt und gespült werden. Gießen Sie die übrige Lösung aus dem Tauchbecher nicht zurück in die Originalbehälter. Verwenden Sie das Tierarzneimittel nicht für die Reinigung und/oder Desinfektion der Melkanlage.

8. WARTEZEIT

Essbare Gewebe: 0 Tage
Milch: 0 Tage

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Euter und Zitzen sind vor dem Melken zu säubern und zu trocknen.
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 Zitze- und Euterpflege mischen.
Dieses Tierarzneimittel wird äußerlich angewendet. Eine nennenswerte Resorption findet nicht statt.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren

Nur zur äußerlichen Anwendung.
Lassen Sie das Tierarzneimittel trocknen bevor die Kühe Nässe (Regen), Kälte oder Wind ausgesetzt werden.
Bei Temperaturen unterhalb des Gefrierpunktes Zitzen an der Luft trocknen lassen, bevor die Kühe den Stall verlassen.
Die Anwendung bei verletzten Zitzen kann den Wundheilungsprozess verzögern. Es wird empfohlen die Behandlung bis zur Abheilung der Zitzen auszusetzen.
Das Vorhandensein von organischem Material (Eiter, Blut, etc.) kann die Wirkung des Desinfektionsmittels Chlorhexidin einschränken.
Falls Anzeichen einer Erkrankung auftreten, konsultieren Sie einen Tierarzt.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender

Den Kontakt mit den Augen vermeiden. Bei Spritzern in die Augen sofort mit viel klarem Wasser spülen und einen Arzt aufsuchen.
Bei versehentlichem Verschlucken viel Wasser trinken und sofort medizinischen Rat einholen.
Fernhalten von Lebensmitteln und Tierfutter.
Nach Gebrauch Hände waschen.
Personen mit bekannter Chlorhexidinüberempfindlichkeit sollten den Kontakt mit dem Arzneimittel vermeiden.

Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)

Ein Wechsel des verwendeten arzneilich wirksamen Bestandteiles im Zitzentauchmittel kann in seltenen Fällen Hautirritation verursachen.
Falls Sie Nebenwirkungen insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Gegenanzeigen

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

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis:
Dauer der Haltbarkeit nach Anbruch des Behältnisses: 6 Monate

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Behälter dicht geschlossen halten.
Vor Frost schützen.
Wenn das Tierarzneimittel eingefroren ist, in einem warmen Raum auftauen lassen und vor der Anwendung sorgfältig schütteln.

Vor Licht schützen.

Nicht mehr anwenden nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum.

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

12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien müssen entsprechend den nationalen Vorschriften entsorgt werden. Das Produkt darf nicht in Gewässer gelangen, da es für Fische und andere Wasserorganismen gefährlich sein könnte.

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

Für Tiere.

Rezeptfrei, Abgabe gemäß § 59 Abs. 7a AMG, auch außerhalb von Apotheken und Drogerien

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS
--

Namen und Anschrift des Zulassungsinhabers und Hersteller, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist:

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)

Z. Nr.: 8-00936

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B.