

B. PACKUNGSBEILAGE

GEBRAUCHSINFORMATION
BAYTICOL POUR-ON, 10 mg/ml, Lösung zum Übergießen

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

Zulassungsinhaber:

Bayer Animal Health GmbH
 51368 Leverkusen
 Deutschland

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
 Projensdorfer Str. 324
 D-24106 Kiel
 Deutschland

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

BAYTICOL POUR-ON, 10 mg/ml, Lösung zum Übergießen
 Flumethrine

3. WIRKSTOFF UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 ml enthält:

Wirkstoffe:

Flumethrine 10 mg

Hilfsstoffe: Octyldodecanol - Butylhydroxytoluen - flüssiges Paraffin

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Behandlung von:

Räudemilben	<i>Psoroptes ovis var. bovis</i> <i>Chorioptes bovis</i> <i>Sarcoptes bovis</i>
Läusen	<i>Haematopinus eurysternus</i> <i>Linognathus vituli</i>
Zecken	<i>Ixodes ricinus</i> <i>Dermacentor</i> spp. <i>Haemaphysalis</i> spp.

5. GEGENANZEIGEN

Keine.

6. NEBENWIRKUNGEN

So wie mit anderen Pyrethroiden, können nach der Anwendung in seltenen Fällen vorübergehende Symptome von Hautreizung und Agitation auftreten. In seltenen Fällen kann auch zeitweilig Diarrhöe beobachtet werden.

Falls Sie Nebenwirkungen insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Rind.

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

Dosierung

- Räudemilben und Läuse
2 mg Flumethrine pro kg Körpergewicht.
Das entspricht 20 ml Lösung pro 100 kg Körpergewicht.
- Zecken
1 mg Flumethrine pro kg Körpergewicht.
Das entspricht 10 ml Lösung pro 100 kg Körpergewicht.

Behandlungsschema

Eine Behandlung genügt für die Behandlung von Läusen und Zecken und für die klinische Heilung der leichten Räude.

Bei schwerer Infestation wird eine zweite Behandlung innerhalb 14 Tagen empfohlen.

Im Fall einer Chorioptes-Infestation muss man die totale Dosis auf den kaudalen Teil des Rückens anwenden (ab Schwanzbeginn zur Rückenmitte).

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Die gebrauchsfertige Lösung wird mit der beigegefügt Dosierflasche oder einer Dosierpistole auf die Rückenlinie der Tiere aufgetragen, dieses ab der Schulter bis zum Schwanzbeginn. Es wird empfohlen, das Produkt in Zickzack-Bewegung auf die Rückenlinie aufzutragen. Es ist empfehlenswert stark beschmutzte Hautteile und Krusten vor der Behandlung zu reinigen.

10. WARTEZEITEN

Milch: 8 Tage.

Essbare Gewebe: 5 Tage.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Nicht einfrieren.

Das Produkt ist haltbar bis zum angegebenen Verfalldatum (siehe Verpackung). Das Verfalldatum besteht aus den Buchstaben "EXP" (Expiration) gefolgt von 6 Ziffern: die ersten beiden bezeichnen den Monat, die letzten vier das Jahr.

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen: 9 Monate.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Bayticol Pour-On ist sicher bei trächtigen und laktierenden Tieren.

So wie bei anderen Pyrethroiden kann Überdosierung von Bayticol Pour-On zu vorübergehenden Symptomen von Irritation und Ungemach führen, z.B. Schwingen mit dem Schwanz und Lecken an den Flanken.

Hautrötung kann zeitweilig auftreten.

Vergiftungssymptome: Ataxie, Dyspnoe, Apathie.

Wenn notwendig, ist eine symptomatische Behandlung zu beginnen, da spezifische Antidoten fehlen.

Direkter Kontakt mit Augen, Haut, Mund und Schleimhaut vermeiden.

Bei Anwendung Schutzhandschuhe (Nitrilgummi Einwegschutzhandschuhe) tragen.

Zusätzliche Schutzkleidung (langärmeliges Shirt, lange Hosen, Stiefel und wasserdichte Schürze) sind notwendig, wenn mehr als 10 Liter des Produkts täglich auf Tieren angewendet werden.

Bei Anwendung nicht essen, trinken oder rauchen.

Nicht schlucken.

Vor Kindern gesichert aufbewahren.

Bei versehentlichem Hautkontakt, diese unmittelbar danach mit Seife und Wasser waschen.

Wenn das Präparat versehentlich mit Augen in Berührung kommt, diese unmittelbar reichlich mit Wasser spülen.

Von Lebensmitteln, Nahrungs- und Futtermitteln getrennt aufbewahren.

Für Tiere.

Dieses Produkt ist nur für äußerliche Behandlung von Parasiten anzuwenden und darf nie von Mensch oder Tier eingenommen werden.

Im Fall von kleckern, die nasse Kleidung ausziehen und die Hände und Haut sorgfältig mit Wasser und Seife waschen.

Beim Verlassen des Arbeitsplatzes Hände, exponierte Haut und Gesicht mit Wasser und Seife waschen.

Bei Einnahme sofort den Arzt hinzuziehen für eine symptomatische Behandlung.

Symptome während einer Vergiftung sind Paresthesie, Speichelfluss, Tremor oder Hyperkinesie. Es ist kein spezifisches Gegengift bekannt.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht aufgebrauchtes Tierarzneimittel oder Abfallmaterial muß in Übereinstimmung mit den örtlichen Vorschriften entsorgt werden.

Andere Verwendung leerer Verpackungen ist strengstens verboten.

Leere Container mit möglichen Rückständen sind in Übereinstimmung mit den örtlichen Vorschriften wegzuerwerfen (Kein Wasser, Lebensmittel oder Produkte für humanen oder tierischen Verzehr in diesen Containern aufbewahren).

Produkt ist toxisch für Fische, andere im Wasser lebende Organismen und Bienen.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

November 2020

BE-V161655

Verschreibungspflichtig.

GEBRAUCHSINFORMATION
BAYTICOL POUR-ON, 10 mg/ml, Lösung zum Übergießen

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

Zulassungsinhaber:

Bayer Animal Health GmbH
 51368 Leverkusen
 Deutschland

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
 Projensdorfer Str. 324
 D-24106 Kiel
 Deutschland

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

BAYTICOL POUR-ON, 10 mg/ml, Lösung zum Übergießen
 Flumethrine

3. WIRKSTOFF UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 ml enthält:

Wirkstoffe:

Flumethrine 10 mg

Hilfsstoffe: Octyldodecanol - Butylhydroxytoluen - flüssiges Paraffin

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Behandlung von:

Räudemilben	<i>Psoroptes ovis var. bovis</i> <i>Chorioptes bovis</i> <i>Sarcoptes bovis</i>
Läusen	<i>Haematopinus eurysternus</i> <i>Linognathus vituli</i>
Zecken	<i>Ixodes ricinus</i> <i>Dermacentor spp.</i> <i>Haemaphysalis spp.</i>

5. GEGENANZEIGEN

Keine.

6. NEBENWIRKUNGEN

So wie mit anderen Pyrethroiden, können nach der Anwendung in seltenen Fällen vorübergehende Symptome von Hautreizung und Agitation auftreten. In seltenen Fällen kann auch zeitweilig Diarrhöe beobachtet werden.

Falls Sie Nebenwirkungen insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Rind.

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

Dosierung

- Räudemilben und Läuse
2 mg Flumethrine pro kg Körpergewicht.
Das entspricht 20 ml Lösung pro 100 kg Körpergewicht.
- Zecken
1 mg Flumethrine pro kg Körpergewicht.
Das entspricht 10 ml Lösung pro 100 kg Körpergewicht.

Behandlungsschema

Eine Behandlung genügt für die Behandlung von Läusen und Zecken und für die klinische Heilung der leichten Räude.

Bei schwerer Infestation wird eine zweite Behandlung innerhalb 14 Tagen empfohlen.

Im Fall einer Chorioptes-Infestation muss man die totale Dosis auf den kaudalen Teil des Rückens anwenden (ab Schwanzbeginn zur Rückenmitte).

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Die gebrauchsfertige Lösung wird mit der beigelegten Dosierflasche oder einer Dosierpistole auf die Rückenlinie der Tiere aufgetragen, dieses ab der Schulter bis zum Schwanzbeginn. Es wird empfohlen, das Produkt in Zickzack-Bewegung auf die Rückenlinie aufzutragen. Es ist empfehlenswert stark beschmutzte Hautteile und Krusten vor der Behandlung zu reinigen.

10. WARTEZEITEN

Milch: 8 Tage.

Essbare Gewebe: 5 Tage.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Nicht einfrieren.

Das Produkt ist haltbar bis zum angegebenen Verfalldatum (siehe Verpackung). Das Verfalldatum besteht aus den Buchstaben "EXP" (Expiration) gefolgt von 6 Ziffern: die ersten beiden bezeichnen den Monat, die letzten vier das Jahr.

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen: 9 Monate.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Bayticol Pour-On ist sicher bei trächtigen und laktierenden Tieren.

So wie bei anderen Pyrethroiden kann Überdosierung von Bayticol Pour-On zu vorübergehenden Symptomen von Irritation und Ungemach führen, z.B. Schwingen mit dem Schwanz und Lecken an den Flanken.

Hautrötung kann zeitweilig auftreten.

Vergiftungssymptome: Ataxie, Dyspnoe, Apathie.

Wenn notwendig, ist eine symptomatische Behandlung zu beginnen, da spezifische Antidoten fehlen.

Direkter Kontakt mit Augen, Haut, Mund und Schleimhaut vermeiden.

Bei Anwendung Schutzhandschuhe (Nitrilgummi Einwegschutzhandschuhe) tragen.

Zusätzliche Schutzkleidung (langärmeliges Shirt, lange Hosen, Stiefel und wasserdichte Schürze) sind notwendig, wenn mehr als 10 Liter des Produkts täglich auf Tieren angewendet werden.

Bei Anwendung nicht essen, trinken oder rauchen.

Nicht schlucken.

Vor Kindern gesichert aufbewahren.

Bei versehentlichem Hautkontakt, diese unmittelbar danach mit Seife und Wasser waschen.

Wenn das Präparat versehentlich mit Augen in Berührung kommt, diese unmittelbar reichlich mit Wasser spülen.

Von Lebensmitteln, Nahrungs- und Futtermitteln getrennt aufbewahren.

Für Tiere.

Dieses Produkt ist nur für äußerliche Behandlung von Parasiten anzuwenden und darf nie von Mensch oder Tier eingenommen werden.

Im Fall von kleckern, die nasse Kleidung ausziehen und die Hände und Haut sorgfältig mit Wasser und Seife waschen.

Beim Verlassen des Arbeitsplatzes Hände, exponierte Haut und Gesicht mit Wasser und Seife waschen.

Bei Einnahme sofort den Arzt hinzuziehen für eine symptomatische Behandlung.

Symptome während einer Vergiftung sind Paresthesie, Speichelfluss, Tremor oder Hyperkinesie. Es ist kein spezifisches Gegengift bekannt.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht aufgebrauchtes Tierarzneimittel oder Abfallmaterial muß in Übereinstimmung mit den örtlichen Vorschriften entsorgt werden.

Andere Verwendung leerer Verpackungen ist strengstens verboten.

Leere Container mit möglichen Rückständen sind in Übereinstimmung mit den örtlichen Vorschriften wegzuworfen (Kein Wasser, Lebensmittel oder Produkte für humanen oder tierischen Verzehr in diesen Containern aufbewahren).

Produkt ist toxisch für Fische, andere im Wasser lebende Organismen und Bienen.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

November 2020

BE-V313862

Verschreibungspflichtig.