ANHANG I

FACHINFORMATION/ ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES TIERARZNEIMITTELS

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Animedazon Spray, 2,45 % w/w Spray zur Anwendung auf der Haut, Suspension für Rinder, Schafe und Schweine

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

Jede Spraydose enthält:

Wirkstoff:

Chlortetracyclinhydrochlorid: 3,210 g (entsprechend 2,45 % w/w) (entsprechend 2,983 g Chlortetracyclin)

Sonstige Bestandteile:

Qualitative Zusammensetzung sonstiger Bestandteile und anderer Bestandteile	Quantitative Zusammensetzung, falls diese Information für die ordnungsgemäße Verabreichung des Tierarzneimittels wesentlich ist
Patentblau V 85 % (E 131)	0,23 g
Isobutan (Treibgas)	92,2 g
2-Propanol	
Sorbitantrioleat	
Hochdisperses Siliciumdioxid	

Gleichmäßig blau gefärbtes Spray

3. KLINISCHE ANGABEN

3.1 Zieltierarten

Rind, Schaf, Schwein

3.2 Anwendungsgebiete für jede Zieltierart

Behandlung von oberflächlichen traumatischen oder chirurgischen Wunden, welche mit Chlortetracyclin-empfindlichen Keimen kontaminiert sind. Das Tierarzneimittel kann als Teil der Behandlung von äußerlichen Haut- und Klaueninfektionen, insbesondere Dermatitis interdigitalis (Panaritium, Moderhinke) und Dermatitis digitalis (Mortellaro) eingesetzt werden, die durch Chlortetracyclin-empfindliche Erreger verursacht werden.

3.3 Gegenanzeigen

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

3.4 Besondere Warnhinweise

Keine.

3.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Schützen Sie die Augen des Tieres, wenn Sie in der Nähe des Kopfes sprühen. Reinigen Sie die betroffene Fläche gründlich vor dem Sprühen. Die Anwendung des Tierarzneimittels sollte auf der Identifizierung und Empfindlichkeitsprüfung des/der Zielerreger/s basieren. Falls dies nicht möglich ist, sollte die Anwendung auf epidemiologischen Informationen und Kenntnissen zur Empfindlichkeit der Zielerreger auf Bestandsebene oder auf lokaler/regionaler Ebene beruhen. Bei der Anwendung des Tierarzneimittels sind die amtlichen, nationalen und örtlichen Regelungen über den Einsatz von Antibiotika zu berücksichtigen Das Tier sollte davon abgehalten werden, behandelte Stellen bei sich selbst oder bei anderen Tieren zu belecken. Nach Anwendung an der Klaue ist das Tier für mindestens eine Stunde auf einem trockenen Untergrund zu halten.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Wegen der Gefahr der Sensibilisierung, Kontaktdermatitis und möglichen Überempfindlichkeitsreaktionen auf Chlortetracyclin, sollte Hautkontakt vermieden werden. Tragen Sie geeignete, undurchlässige Handschuhe bei der Handhabung des Tierarzneimittels. Dieses Tierarzneimittel kann schwere Augenreizungen verursachen. Schützen Sie die Augen und das Gesicht. Bei Kontakt mit der Haut oder den Augen den betroffenen Bereich sofort mit sauberem Wasser abspülen. Bei anhaltender Reizung einen Arzt aufsuchen. Einatmen von Dämpfen vermeiden. Das Tierarzneimittel im Freien oder in gut belüfteten Räumlichkeiten anwenden. Während der Anwendung nicht essen, trinken oder rauchen. Nach Anwendung die Hände waschen.

Bei versehentlichem Verschlucken ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Beachten Sie auch Abschnitt 5.3 "Besondere Lagerungshinweise".

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Umweltschutz:

Nicht zutreffend.

Sonstige Vorsichtsmaßnahmen:

Farbige Areale der Haut von Schweinen müssen vor Verwendung des übrigen Tierkörpers für den menschlichen Verzehr entfernt werden.

3.6 Nebenwirkungen

Rind, Schaf, Schwein:

Selten	Überempfindlichkeitsreaktion
(1 bis 10 Tiere / 10.000 behandelte Tiere):	

<u>DE</u>: Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Die Meldungen sind vorzugsweise durch einen Tierarzt über das nationale Meldesystem an das Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit (BVL) oder an den Zulassungsinhaber zu senden. Die entsprechenden Kontaktdaten finden Sie in der Packungsbeilage. Meldebögen und Kontaktdaten des BVL sind auf der Internetseite https://www.vet-uaw.de/ zu finden oder können per E-Mail (uaw@bvl.bund.de) angefordert werden. Für Tierärzte besteht die Möglichkeit der elektronischen Meldung auf der oben genannten Internetseite.

<u>AT:</u> Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Die Meldungen sind vorzugsweise durch einen Tierarzt über das nationale Meldesystem entweder an den Zulassungsinhaber oder seinen örtlichen Vertreter oder die zuständige nationale Behörde zu senden. Die entsprechenden Kontaktdaten finden Sie auch in der Packungsbeilage.

3.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

Nach Anwendung des Tierarzneimittels auf der Haut ist die Resorption von Chlortetracyclin zu vernachlässigen. Daher ist die Anwendung des Tierarzneimittels während der Trächtigkeit und Laktation sicher.

Trächtigkeit:

Kann während der Trächtigkeit angewendet werden.

Laktation:

Siehe Punkt 3.12 "Wartezeit(en)"

3.8 Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Keine Daten verfügbar.

Nach Anwendung von Animedazon Spray auf der Haut ist die Resorption von Chlortetracyclin zu vernachlässigen. Daher sind keine Wechselwirkungen zu erwarten.

3.9 Art der Anwendung und Dosierung

Zur Anwendung auf der Haut. Die Spraydose vor Gebrauch gründlich schütteln. Der Behälter ist in einem Abstand von etwa 15 - 20 cm zu der zu besprühenden Stelle zu halten. Sprühen Sie 3 Sekunden lang, bis die zu behandelnde Fläche gleichmäßig gefärbt ist. Bei Klaueninfektionen ist diese Behandlung nach 30 Sekunden zu wiederholen. Zur Behandlung von oberflächlichen Wunden, die mit Chlortetracylin-empfindlichen Erregern kontaminiert sind, wird eine einmalige Anwendung empfohlen. Für die Behandlung von Dermatitis digitalis wird das zweimalige Besprühen im Abstand von 30 Sekunden ein- oder zweimal pro Tag an drei aufeinanderfolgenden Tagen empfohlen. Für die Behandlung von anderen Klaueninfektionen (Panaritium und Moderhinke) wird das zweimalige Besprühen im Abstand von 30 Sekunden ein- oder zweimal pro Tag empfohlen. In Abhängigkeit von der Schwere der Erkrankung und des Heilungsverlaufes soll die Behandlung innerhalb von 1 - 3 Tagen wiederholt werden.

3.10 Symptome einer Überdosierung (und gegebenenfalls Notfallmaßnahmen und Gegenmittel)

Nicht zutreffend.

3.11 Besondere Anwendungsbeschränkungen und besondere Anwendungsbedingungen, einschließlich Beschränkungen für die Anwendung von antimikrobiellen und antiparasitären Tierarzneimitteln, um das Risiko einer Resistenzentwicklung zu begrenzen

Nicht zutreffend.

3.12 Wartezeiten

Essbare Gewebe: 0 Tage Milch: 0 Tage

Nicht anwenden am Euter laktierender Tiere, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

4. PHARMAKOLOGISCHE ANGABEN

4.1 ATCvet Code:

QD06AA02

4.2 Pharmakodynamik

In vitro ist Chlortetracyclin in erster Linie bakteriostatisch. Chlortetracyclin ist durch eine Proteinsynthesehemmung der bakteriellen Zelle wirksam. Insbesondere werden die Zellteilung und die Bildung der Zellwand beeinträchtigt. Chlortetracyclin bindet an die Rezeptoren der 30S-Subeinheit des bakteriellen Ribosoms, wo es die Bindung der Aminoacyl-Transfer-RNA an die Akzeptorstelle des Messenger-RNA-Ribosomkomplexes stört.

4.3 Pharmakokinetik

Nach Anwendung von Chlortetracyclin-Spray auf der Haut ist die Resorption von Chlortetracyclin zu vernachlässigen. Das Tierarzneimittel wirkt daher nur lokal. Systemische Effekte sind nicht zu erwarten.

5. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

5.1 Wesentliche Inkompatibilitäten

Keine bekannt.

5.2 Dauer der Haltbarkeit

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 3 Jahre.

5.3 Besondere Lagerungshinweise

Nicht über 25 °C lagern.

Nicht im Kühlschrank lagern oder einfrieren.

Extrem entzündbares Aerosol. Behälter steht unter Druck: Kann bei Erwärmung bersten.

Nicht direktem Sonnenlicht aussetzen. Nicht Temperaturen über 50 °C aussetzen.

Von Hitze/heißen Oberflächen/Funken/offener Flamme und anderen Zündquellen fernhalten. – Nicht rauchen.

Nicht gegen eine offene Flamme oder andere Zündquelle sprühen.

Nicht durchstechen oder verbrennen, auch nicht nach der Verwendung.

5.4 Art und Beschaffenheit des Behältnisses

1 Spraydose

Karton mit 12 x 1 Spraydose

Spraydose aus unbeschichtetem Weißblech mit weißem Sprühsystem und Sprühköpfen aus Plastik befüllt mit 211 ml des Tierarzneimittels. Die Spraydose steht unter Druck.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

5.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle

DE: Nicht aufgebrauchte Tierarzneimittel sind vorzugsweise bei Schadstoffsammelstellen abzugeben. Bei gemeinsamer Entsorgung mit dem Hausmüll ist sicherzustellen, dass kein missbräuchlicher Zugriff auf diese Abfälle erfolgen kann. Tierarzneimittel dürfen nicht mit dem Abwasser bzw. über die Kanalisation entsorgt werden.

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

6. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS

aniMedica GmbH

7. **ZULASSUNGSNUMMER(N)**

DE: 401011.00.00 AT: 8-00762

8. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG

Datum der Erstzulassung:

DE: 14.08.2008 AT: 18.09.2008

9. DATUM DER LETZTEN ÜBERARBEITUNG DER ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS

10. EINSTUFUNG VON TIERARZNEIMITTELN

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

AT: Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten.

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

ANHANG III KENNZEICHNUNG UND PACKUNGSBEILAGE

A. KENNZEICHNUNG

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS

Karton

Spraydose

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Animedazon Spray, 2,45 % w/w Spray zur Anwendung auf der Haut, Suspension

2. WIRKSTOFF(E)

Jede Spraydose enthält:

Wirkstoff:

Chlortetracyclinhydrochlorid: 3,210 g (entsprechend 2,45 % w/w) (entsprechend 2,983 g Chlortetracyclin)

3. PACKUNGSGRÖSSE(N)

211 ml

12 x 211 ml

4. ZIELTIERART(EN)

Rind, Schaf, Schwein

5. ANWENDUNGSGEBIETE

6. ARTEN DER ANWENDUNG

Zur Anwendung auf der Haut.

Sprühen Sie 3 Sekunden lang in einem Abstand von etwa 15 - 20 cm, bis die zu behandelnde Fläche gleichmäßig gefärbt ist.

Klaueninfektionen: Nach 30 Sekunden wiederholen.

Moderhinke/Panaritium: 2 x im Abstand von 30 Sekunden 1x oder 2x täglich aufsprühen. In Abhängigkeit von der Schwere der Erkrankung und des Heilungsverlaufs innerhalb von 1 bis 3 Tagen wiederholen.

Oberflächliche Wunden: Einmalige Anwendung bei Kontamination mit Chlortetracyclinempfindlichen Erregern.

Dermatitis digitalis: 2x im Abstand von 30 Sekunden 1x oder 2x am Tag an drei aufeinander folgenden Tagen aufsprühen.

Die Spraydose vor Gebrauch gründlich schütteln.

Dieses Tierarzneimittel kann schwere Augenreizungen verursachen. Augen und Gesicht schützen. Undurchlässige Handschuhe tragen.

Einatmen des Sprays vermeiden. Nur im Freien oder in einem gut belüfteten Bereich verwenden. Bei versehentlichem Kontakt mit den Augen oder Verschlucken sofort ärztlichen Rat einholen und den Behälter vorzeigen.

7. WARTEZEITEN

Wartezeit:

Essbare Gewebe, Milch: 0 Tage

Nicht anwenden am Euter laktierender Tiere, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

8. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}

9. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Nicht über 25 °C lagern.

Nicht im Kühlschrank lagern oder einfrieren.

Extrem entzündbares Aerosol. Behälter steht unter Druck: Kann bei Erwärmung bersten.

Nicht direktem Sonnenlicht aussetzen. Nicht Temperaturen über 50 °C aussetzen.

Von Hitze/heißen Oberflächen/Funken/offener Flamme und anderen Zündquellen fernhalten. – Nicht rauchen.

Nicht gegen eine offene Flamme oder andere Zündquelle sprühen. Nicht durchstechen oder verbrennen, auch nicht nach der Verwendung.

10. VERMERK "LESEN SIE VOR DER ANWENDUNG DIE PACKUNGSBEILAGE."

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

11. VERMERK "NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN"

Nur zur Behandlung von Tieren.

12. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Gefahr



13. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS

aniMedica GmbH

<u>Vertrieb AT:</u>
OGRIS Pharma Vertriebsgesellschaft m.b.H.
Hinderhoferstraße 3
A-4600 Wels

14. ZULASSUNGSNUMMERN

AT: Zul.-Nr.: 8-00762 DE: Zul.-Nr.: 401011.00.00

15. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

B. PACKUNGSBEILAGE

PACKUNGSBEILAGE

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Animedazon Spray, 2,45 % w/w Spray zur Anwendung auf der Haut, Suspension für Rinder, Schafe und Schweine

2. Zusammensetzung

Jede Spraydose enthält:

Wirkstoffe:

Chlortetracyclinhydrochlorid: 3,210 g (entsprechend 2,45 % w/w) (entsprechend 2,983 g Chlortetracyclin)

Sonstige Bestandteile:

Patentblau V 85 % (E 131): 0,23 g Isobutan (Treibgas) 92,2 g

Gleichmäßig blau gefärbtes Spray

3. Zieltierart(en)

Rind, Schaf, Schwein

4. Anwendungsgebiet(e)

Behandlung von oberflächlichen traumatischen oder chirurgischen Wunden, die mit Chlortetracyclinempfindlichen Keimen kontaminiert sind. Das Tierarzneimittel kann als Teil der Behandlung von äußerlichen Haut- und Klaueninfektionen, insbesondere Dermatitis interdigitalis (Panaritium, Moderhinke) und Dermatitis digitalis (Mortellaro) eingesetzt werden, die durch Chlortetracyclinempfindliche Erreger verursacht werden.

5. Gegenanzeigen

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

6. Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Schützen Sie die Augen des Tieres, wenn Sie in der Nähe des Kopfes sprühen. Reinigen Sie die betroffene Fläche gründlich vor dem Sprühen. Die Anwendung des Tierarzneimittels sollte auf der Identifizierung und Empfindlichkeitsprüfung des/der Zielerreger/s basieren. Falls dies nicht möglich ist, sollte die Anwendung auf epidemiologischen Informationen und Kenntnissen zur Empfindlichkeit der Zielerreger auf Bestandsebene oder auf lokaler/regionaler Ebene beruhen. Bei der Anwendung des Tierarzneimittels sind die amtlichen, nationalen und örtlichen Regelungen über den Einsatz von Antibiotika zu berücksichtigen. Das Tier sollte davon abgehalten werden, behandelte Stellen bei sich selbst oder bei anderen Tieren zu belecken. Nach Anwendung an der Klaue ist das Tier für mindestens eine Stunde auf einem trockenen Untergrund zu halten.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Wegen der Gefahr der Sensibilisierung, Kontaktdermatitis und möglichen Überempfindlichkeitsreaktionen auf Chlortetracyclin, sollte Hautkontakt vermieden werden. Tragen Sie geeignete, undurchlässige Handschuhe bei der Handhabung des Tierarzneimittels. Dieses Tierarzneimittel kann schwere Augenreizungen verursachen. Schützen Sie die Augen und das Gesicht. Bei Kontakt mit der Haut oder den Augen den betroffenen Bereich sofort mit sauberem Wasser abspülen. Bei anhaltender Reizung einen Arzt aufsuchen. Einatmen von Dämpfen vermeiden. Das Tierarzneimittel im Freien oder in gut belüfteten Räumlichkeiten anwenden. Während der Anwendung nicht essen, trinken oder rauchen. Nach Anwendung die Hände waschen.

Bei versehentlichem Verschlucken ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Beachten Sie auch Abschnitt "Besondere Lagerungshinweise".

Sonstige Vorsichtsmaßnahmen:

Farbige Areale der Haut von Schweinen müssen vor Verwendung des übrigen Tierkörpers für den menschlichen Verzehr entfernt werden.

Trächtigkeit:

Kann während der Trächtigkeit angewendet werden.

Laktation

Siehe Punkt 10 "Wartezeiten"

Trächtigkeit und Laktation:

Nach Anwendung von Animedazon Spray auf der Haut ist die Resorption von Chlortetracyclin zu vernachlässigen. Daher ist die Anwendung des Tierarzneimittels während der Trächtigkeit und Laktation sicher.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Keine Daten verfügbar.

Nach Anwendung von Animedazon Spray auf der Haut ist die Resorption von Chlortetracyclin zu vernachlässigen. Daher sind keine Wechselwirkungen zu erwarten.

7. Nebenwirkungen

Rind, Schaf, Schwein:

Selten

(1 bis 10 Tiere / 10.000 behandelte Tiere):

Überempfindlichkeitsreaktion

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 am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem melden.

DE: Die Meldungen sind vorzugsweise durch einen Tierarzt an das Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit (BVL) zu senden. Meldebögen und Kontaktdaten des BVL sind auf der Internetseite https://www.vet-uaw.de/ zu finden oder können per E-Mail (uaw@bvl.bund.de) angefordert werden. Für Tierärzte besteht die Möglichkeit der elektronischen Meldung auf der oben genannten Internetseite.

AT: Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber oder den örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über

Ihr nationales Meldesystem, Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen, Traisengasse 5, A-1200 Wien, (E-Mail: basg-v-phv@basg.gv.at; Website: https://www.basg.gv.at/) melden.

8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Zur Anwendung auf der Haut. Die Spraydose vor Gebrauch gründlich schütteln. Der Behälter ist in einem Abstand von etwa 15 - 20 cm zu der zu besprühenden Stelle zu halten. Sprühen Sie 3 Sekunden lang, bis die zu behandelnde Fläche gleichmäßig gefärbt ist. Bei Klaueninfektionen ist diese Behandlung nach 30 Sekunden zu wiederholen. Zur Behandlung von oberflächlichen Wunden, die mit Chlortetracylin-empfindlichen Erregern kontaminiert sind, wird eine einmalige Anwendung empfohlen. Für die Behandlung von Dermatitis digitalis wird das zweimalige Besprühen im Abstand von 30 Sekunden ein- oder zweimal pro Tag an drei aufeinanderfolgenden Tagen empfohlen. Für die Behandlung von anderen Klaueninfektionen (Panaritium und Moderhinke) wird das zweimalige Besprühen im Abstand von 30 Sekunden ein- oder zweimal pro Tag empfohlen. In Abhängigkeit von der Schwere der Erkrankung und des Heilungsverlaufes soll die Behandlung innerhalb von 1 - 3 Tagen wiederholt werden.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Siehe Punkt "Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung.

10. Wartezeiten

Essbare Gewebe: 0 Tage Milch: 0 Tage

Nicht anwenden am Euter laktierender Tiere, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

11. Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Nicht über 25 °C lagern.

Nicht im Kühlschrank lagern oder einfrieren.

Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis / dem Karton angegebenen Verfalldatum nach "Exp." nicht mehr anwenden.

Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Extrem entzündbares Aerosol. Behälter steht unter Druck: Kann bei Erwärmung bersten.

Nicht direktem Sonnenlicht aussetzen. Nicht Temperaturen über 50 °C aussetzen.

Von Hitze/heißen Oberflächen/Funken/offener Flamme und anderen Zündquellen fernhalten. – Nicht rauchen.

Nicht gegen eine offene Flamme oder andere Zündquelle sprühen.

Nicht durchstechen oder verbrennen, auch nicht nach der Verwendung.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

DE: Nicht aufgebrauchte Tierarzneimittel sind vorzugsweise bei Schadstoffsammelstellen abzugeben. Bei gemeinsamer Entsorgung mit dem Hausmüll ist sicherzustellen, dass kein missbräuchlicher Zugriff auf diese Abfälle erfolgen kann. Tierarzneimittel dürfen nicht mit dem Abwasser bzw. über die Kanalisation entsorgt werden. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

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

AT:

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

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.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

AT: Zul.-Nr.: 8-00762 DE: Zul.-Nr.: 401011.00.00

Packungsgrößen: 1 Spraydose (211 ml) Karton mit 12 x 1 Spraydose (211 ml)

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

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

16. Kontaktangaben

DE:

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

aniMedica GmbH Im Südfeld 9 48308 Senden-Bösensell Tel: +49 2536 3302-0

Email: pharmacovigilance@livisto.com

AT:

Zulassungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

aniMedica GmbH Im Südfeld 9 48308 Senden-Bösensell Germany

Mitvertreiber und örtlicher Vertreter und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

OGRIS Pharma Vertriebsgesellschaft m.b.H Hinderhoferstraße 3 A-4600 Wels

Tel: +43 7242 44692

DE: Verschreibungspflichtig AT: Rezept- und apothekenpflichtig.