

**Kennzeichnung Blistertext und äußere Umhüllung**

*Blistertext:*

**Tetra-Sleecol® 2000 mg** Tabletten zur intrauterinen Anwendung für Rinder (Milchkühe)

Tetracyclinhydrochlorid

Wartezeit: Rind: essbare Gewebe 10 Tage, Milch 4 Tage

Ch.-B. / verw. bis: siehe Falzprägung

**Dechra**

*Text der äußeren Umhüllung*

**Tetra-Sleecol® 2000 mg** Tabletten zur intrauterinen Anwendung für Rinder (Milchkühe)  
Tetracyclinhydrochlorid

10 / 20 / 50 / 100 / 200 Tabletten zur intrauterinen Anwendung

Für Tiere: Rinder (Milchkühe)

**Zusammensetzung:**

1 Tablette enthält:

**Wirkstoff(e):**

Tetracyclinhydrochlorid 2000,0 mg  
(entsprechend 1848,2 mg Tetracyclin)

**Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:**

Tablette zur intrauterinen Anwendung

Kühe: 2 g Tetracyclinhydrochlorid / Tier / Tag  
entsprechend 1 Stab Tetra-Sleecol® 2000 / Tier / Tag  
1-3-mal im Abstand von 1 bis 2 Tagen

**Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln:**

Es besteht ein potentieller Antagonismus von Tetracyclinen mit bakterizid wirksamen Antibiotika.

**Wartezeit:**

Rind: essbare Gewebe 10 Tage  
Milch 4 Tage

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

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.

Zul.-Nr. 6248214.00.00

Verwendbar bis:

Ch.-B.:

Verschreibungspflichtig!

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren!

**Dechra Veterinary Products**

**Deutschland GmbH**

**Hauptstr. 6-8**

**88326 Aulendorf**

**Wortlaut der für die Packungsbeilage vorgesehenen Angaben  
(§ 11AMG)**

**Gebrauchsinformation**

Tetra-Sleecol® 2000 mg Tabletten zur intrauterinen Anwendung für Rinder (Milchkühe)

**Name und Anschrift des Zulassungsinhabers und, wenn unterschiedlich des Herstellers, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist**

Dechra Veterinary Products Deutschland  
GmbH

Hauptstr. 6-8  
88326 Aulendorf

**Bezeichnung des Tierarzneimittels**

Tetra-Sleecol® 2000 mg Tabletten zur intrauterinen Anwendung für Rinder (Milchkühe)  
Tetracyclinhydrochlorid

**Wirkstoff(e) und sonstige Bestandteile**

1 Tablette enthält:

**Wirkstoff(e):**

Tetracyclinhydrochlorid 2000,0 mg  
(entsprechend 1848,2 mg Tetracyclin)

**Sonstige Bestandteile, deren Kenntnis für eine zweckgemäße Verabreichung des Mittels erforderlich ist:**

Lactosemonohydrat, Natriumdodecylsulfat, Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A),  
mikrokristalline Cellulose, hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat

Gelbe, längliche Tablette mit einseitiger Bruchrille.

**Anwendungsgebiet(e)**

Zur Therapie und Prophylaxe im Puerperium bei Kühen: bei Retentio secundinarum sowie bei Endometritiden, die durch tetracyclin-empfindliche Erreger verursacht werden sowie nach schweren geburtshilflichen Eingriffen (Fetotomie, Sectio caesarea)

**Gegenanzeigen**

Infektionen mit tetracyclinresistenten Erregern.  
Überempfindlichkeit gegen Tetracycline.  
Schwere Nieren- und Leberfunktionsstörungen.

### **Nebenwirkungen**

Bei lang andauernder Behandlung ist auf Superinfektionen (z. B. mit Sprosspilzen) zu achten.

Bei gestörtem Flüssigkeitshaushalt ist die Gefahr einer Nierenfunktionsstörung erhöht. Tetracyclin kann zur Leberschädigung führen.

Unter der Therapie gibt intensive Lichteinwirkung bei geringer Hautpigmentierung häufig Anlass zur Photodermatitis. Allergische Reaktionen sind selten.

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

### **Zieltierart(en)**

Rinder (Milchkühe)

### **Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung**

Tablette zur intrauterinen Anwendung

Kühe:

2 g Tetracyclinhydrochlorid / Tier / Tag  
entsprechend 1 Stab Tetra-Sleecol 2000 / Tier / Tag  
1-3-mal im Abstand von 1 bis 2 Tagen

### **Hinweise für die richtige Anwendung**

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

### **Wartezeit**

Rind:	essbare Gewebe	10 Tage
	Milch	4 Tage

### **Besondere Lagerungshinweise**

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Das Arzneimittel nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr verwenden.

### **Besondere Warnhinweise**

*Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:*

Die Anwendung des Tierarzneimittels sollte unter Berücksichtigung einer Empfindlichkeitsprüfung (Antibiogramm) und entsprechend den offiziellen und örtlichen

Regelungen zum Einsatz von Antibiotika erfolgen. Eine von dieser Gebrauchsinformation abweichende Anwendung des Produktes kann die Prävalenz von Tetrazyklin-resistenten Bakterien erhöhen und die Effektivität einer Behandlung reduzieren.

Tetracyclin besitzt eine enge therapeutische Breite; es ist daher auf eine genaue Dosierung zu achten.

***Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:***

Der direkte Kontakt mit der Haut oder den Schleimhäuten des Anwenders ist zu vermeiden. Während der Anwendung nicht essen, trinken oder rauchen.

***Wechselwirkungen mit anderen Mitteln***

Es besteht ein potentieller Antagonismus von Tetracyclinen mit bakterizid wirksamen Antibiotika.

***Hinweise für den Fall der Überdosierung***

Beim Auftreten allergischer oder anaphylaktischer Reaktionen ist ein sofortiges Absetzen des Arzneimittels erforderlich. Allergische Reaktionen können parenteral mit Glukokortikoiden und Antihistaminika behandelt werden.

**Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung von nicht verwendetem Arzneimittel oder von Abfallmaterialien, sofern erforderlich**

Nicht aufgebrauchte Tierarzneimittel sind vorzugsweise bei Schadstoffsammlstellen 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.

**Genehmigungsdatum der Packungsbeilage**

**Weitere Angaben**

Packungsgrößen:

Faltschachtel mit 2 Blistern mit je 5 Tabletten (10 Tabletten)

Faltschachtel mit 4 Blistern mit je 5 Tabletten (20 Tabletten)

Faltschachtel mit 10 Blistern mit je 5 Tabletten (50 Tabletten)

Faltschachtel mit 20 Blistern mit je 5 Tabletten (100 Tabletten)

Faltschachtel mit 40 Blistern mit je 5 Tabletten (200 Tabletten)

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.