

BIPACKSEDEL

Benestermycin vet. intramammär salva till nöt

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Binger Strasse 173
55216 Ingelheim/Rhein
Tyskland

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH
27472 Cuxhaven
Tyskland

eller

Haupt Pharma Latina S.r.l
04100 Borgo San Michele - Latina
Italien

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Benestermycin vet., intramammär salva till nöt
benetaminpenicillin, penetamathydrojodid, framycetinsulfat

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 plastspruta (5 ml) innehåller:

Aktiva substanser: 100 mg penetamathydrojodid motsvarande 100 000 IE bensylpenicillin, 280 mg benetaminpenicillin motsvarande 300 000 IE bensylpenicillin och 100 mg framycetinsulfat.

Övriga hjälpämnen: Aluminiummonostearat, hydrerad ricinolja och flytande paraffin.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE

Benestermycin vet. är ett antibakteriellt medel som används för behandling av kronisk juverinflammation hos kor under sinperioden, dock ej senare än 5 veckor före kalvning.

5. KONTRAINDIKATIONER

Använd inte till lakterande kor.

Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna, eller mot något av hjälpämnena.

6. BIVERKNINGAR

För Benestermycin har inga biverkningar rapporterats, men det är känt, att dessa typer av läkemedel kan orsaka allergiska reaktioner.

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket.

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

7. DJURSLAG

Nöt.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

För intramammärt bruk.

En plastspruta med intramammär salva per juverfjärdedel som engångsbehandling.

Annan dosering kan ha ordinerats av veterinären.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Före behandling ska juvret mjölkas ur totalt, spenarna noggrant rengöras och desinficeras, och aktsamhet utövas så att inte tuben smutsas ned.

Innehållet i en tub (280 mg penicillinbenetamin, 100 mg penetamathydrojodid och 100 mg framycetinsulfat) deponeras i var körtel omedelbart efter den sista mjölkningen i en laktation.

Sätt försiktigt upp sprutan i spenkanalen och pressa ut innehållet.

10. KARENSTID

Kött och slaktbiprodukter: 9 dagar.

Mjölk: 36 timmar efter kalvning, vid behandling minst 35 dagar före kalvning.

37 dagar efter behandling, vid behandling 34 eller färre dagar före kalvning.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25°C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Rekommendationer för ansvarsfull användning

Användning av produkten bör baseras på känslighetstestning av aktuella bakterier från det aktuella djuret och följa officiella och lokala riktlinjer för antibiotikabruk.

Felaktig användning av produkten kan resultera i ökad förekomst av bakterier som är resistenta mot bensylpenicillin och framycetin samt kan minska effekten vid behandling med andra penicillinaskänsliga betalaktamantibiotika eller aminoglykosider på grund av möjlig korsresistens.

Vid felaktig behandling under laktation ska mjölken kasseras i 37 dagar.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur

Personer som är överkänsliga för aktiva substanser skall undvika kontakt med läkemedlet.

Hudirritation kan uppträda hos personer som hanterar denna produkt, undvik därför hudkontakt.

Dräktighet, laktation eller äggläggning:

Kan användas under dräktighet.

Använd inte till lakterande kor.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Läkemedlet ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Fråga veterinären hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

2023-03-30

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Intramammär spruta 5 ml

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
2300 Köpenhamn S
Danmark