

GEBRAUCHSINFORMATION

Cefovet L, 50 mg/g Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder
Cefazolin

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

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.
Zalmweg 24
4941 VX Raamsdonksveer
Niederlande

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Dopharma France S.A.S.
23 rue du Prieuré – Saint Herblon
44150 Vair sur Loire
Frankreich

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Cefovet L, 50 mg/g Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder
Cefazolin

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 Injektor mit 6 g Suspension enthält:

Cefazolin	300 mg
Glycerinmonostearat	280 mg

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Akute und subakute Euterentzündungen während der Laktationsperiode, die durch Cefazolin-empfindliche Bakterien verursacht werden.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem arzneilich wirksamen Bestandteil oder einem der sonstigen Bestandteile.
Schwere Nierenfunktionsstörungen.

6. NEBENWIRKUNGEN

Gelegentlich können allergische Reaktionen auftreten.

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 (laktierende Kühe)

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

Pro Euterviertel 1 Injektor zweimal im Abstand von 12 Stunden.

Art der Anwendung:

Intramammäre Verabreichung. Vor der Behandlung Euterviertel ausmelken, Zitzenkuppe säubern und desinfizieren (beiliegenden Alkoholtupfer verwenden).

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Keine.

10. WARTEZEIT

Essbare Gewebe: 1 Tag

Milch: 5 Tage

Das Euter von intramammär behandelten Tieren darf während der laufenden Laktationsperiode nicht zum menschlichen Verzehr verwendet werden.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel außer Reich- und Sichtweite von Kindern aufbewahren.

Nicht über 25 °C und frostgeschützt aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Nur zur Euterbehandlung während der Laktation. Die Behandlung darf erst nach Reinigung und Desinfektion der Zitzenkuppe durchgeführt werden.
Injektor vor Gebrauch schütteln!

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender

Der direkte Kontakt des Arzneimittels mit der Haut oder den Schleimhäuten des Anwenders ist wegen der Gefahr einer Sensibilisierung zu vermeiden.

Trächtigkeit und Laktation:

Die Anwendung von Cefovet L bei trächtigen und laktierenden Kühen ist vorgesehen.

Wechselwirkungen:

Cefazolin sollte nicht mit Aminoglykosid-(Inkompatibilität) und bakterio­statisch wirkenden Antibiotika kombiniert werden.

Überdosierung:

Bei der empfohlenen Dosierung von einem Injektor pro erkranktes Euterviertel sind Symptome einer Überdosierung auszuschließen.

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

Bitte bringen Sie abgelaufene oder nicht vollständig entleerte sowie leere Packungen zu einer Problemstoff-Sammelstelle oder geben Sie diese Ihrem Tierarzt zurück!

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

Januar 2020

15. WEITERE ANGABEN

Z. Nr.: 8-00292

Packungsgröße:

Packung mit 20 Injektoren mit je 6 g öliger Suspension.