

## **GEBRAUCHSINFORMATION**

Cefovet TS, 83,3 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 TS, 83,3 mg/g Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder  
Cefazolin

### **3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

1 Injektor mit 3 g Suspension enthält:

|                           |        |
|---------------------------|--------|
| Cefazolin                 | 250 mg |
| Aluminiumhydroxidistearat | 85 mg  |

### **4. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

- Trockenstellen klinisch gesunder Euter (Mastitis-Prophylaxe).
- Behandlung bakteriell bedingter, vornehmlich subklinischer Mastitiden im Trockenstadium.

### **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 (trockenstehende Kühe)

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

1 Injektor pro Euterviertel. Eine Behandlung aller Viertel ist notwendig.

### Art der Anwendung:

Nach dem letzten Ausmelken wird jede Zitzenkuppe sorgfältig gereinigt und desinfiziert und je Euterviertel der Inhalt eines Injektors instilliert.

## **9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG**

Keine.

## **10. WARTEZEIT**

Essbare Gewebe: 21 Tage

Milch:

Applikation früher als 35 Tage vor dem Abkalben: 5 Tage ab Laktationsbeginn

Applikation innerhalb 35 Tage vor dem Abkalben: 40 Tage ab Verabreichung

## **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 Trockenstehzeit. 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:

Nicht bei laktierenden Tieren anwenden.

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.: 8-00293

Packungsgröße:

Packung mit 20 Injektoren mit je 3 g öliger Suspension.