

KENNZEICHNUNG

<ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS>

{HDPE-Gefäße 5, 10, 20, 60 oder 200 Liter}

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Proactive 0,15% w/w Zitzentauchmittel, Spraylösung

2. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE**Wirkstoff:**

Verfügbares Iod 0,15% (w/w)

entsprechend 1,5 mg/g

oder 7,5 mg in einer Dosis von 5 ml

Eine rotbraune Flüssigkeit

3. DARREICHUNGSFORM

Zitzentauchmittel, Spraylösung

4. PACKUNGSGRÖSSEN

5, 10, 20, 60 oder 200 Liter. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

5. ZIELTIERART

Rinder (Milchkühe)

6. ANWENDUNGSGEBIET

Zitzendesinfektion zur Unterstützung in der Mastitisprophylaxe.

7. ART DER ANWENDUNG

Euter und Zitzen sind vor jedem Melken zu säubern und zu trocknen. Jede Zitze unmittelbar nach dem Melken in einen Becher mit dem unverdünnten Tierarzneimittel eintauchen. Alternativ kann auch die gesamte Zitze nach dem Melken eingesprüht werden. Dabei ist sicherzustellen, dass mindestens Dreiviertel der Länge des Zitze behandelt werden. Becher oder Sprüher wenn nötig nachfüllen. Becher oder Sprüher nach der Behandlung leeren und vor einer erneuten Verwendung reinigen.

Dosis: 5 ml pro Kuh und Anwendung. Die Dauer der Behandlung ist nicht beschränkt.

8. WARTEZEIT(EN)

Essbares Gewebe: null Tage / Milch: null Stunden.

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICHBesondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Nur zur äußerlichen Anwendung. Die Anwendung bei verletzten Zitzen kann den Wundheilungsprozess verzögern. Es wird empfohlen, die Behandlung bis zur Abheilung der Zitzen auszusetzen. Bei Regen, Kälte oder Wind sollte das Tierarzneimittel erst auf der Zitze antrocknen, bevor die Tiere ins Freie gelangen können.

Gegenanzeigen:

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem der sonstigen Bestandteile.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Andere Zitzentauchmittel/Spraylösungen nicht gleichzeitig benutzen.

Warnhinweise für den Anwender:

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Iod oder einem der sonstigen Bestandteile sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden. Wenn Sie nach Exposition, Symptome wie Hautausschlag entwickeln, sollten Sie medizinischen Rat einholen und das Etikett vorzeigen. Vermeiden Sie Einnahme des Tierarzneimittels. Im Falle einer versehentlichen Einnahme unverzüglich medizinischen Rat einholen und das Etikett vorzeigen. Nicht essen, trinken oder rauchen während der Anwendung des Tierarzneimittels. Wenn das Mittel versprüht wird, Aufenthalt im Sprühnebel vermeiden. Dieses Produkt kann die Haut und Augen leicht reizen. Während der Anwendung Kontakt mit Haut und Augen vermeiden. Bei Augenkontakt die Augen sofort mit viel Wasser ausspülen. Nach Gebrauch Hände waschen.

Inkompatibilitäten:

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln gemischt werden.

Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode:

Kann während Trächtigkeit und Laktation angewendet werden.

Nebenwirkungen:

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

DE: Das Auftreten von Nebenwirkungen nach Anwendung von „Proactive“ sollte dem Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit, Mauerstr. 39-42, 10117 Berlin oder dem pharmazeutischen Unternehmer, mitgeteilt werden. Meldebögen können kostenlos unter o.g. Adresse oder per E-Mail (uaw@bvl.bund.de) angefordert werden. Für Tierärzte besteht die Möglichkeit der elektronischen Meldung (Online-Formular auf der Internet-Seite <http://vet-uaw.de>).

10. VERFALLDATUM

Chargenbezeichnung und Verfalldatum: Siehe Etikett auf dem Gebinde.

Nicht verwenden nach dem Verfalldatum erwähnt nach EXP auf diesem Etikett. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Tierarzneimittel im verschlossenen Originalgebinde aufrecht stehend aufbewahren. Nicht über 25°C lagern. Vor Licht schützen. Vor Frost schützen. Wenn das Mittel eingefroren ist, in einen warmen Raum verbringen, langsam auftauen lassen und vor der Anwendung sorgfältig schütteln.

12. BESONDERE VORSICHTSMAßNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen. Das Tierarzneimittel darf nicht in Gewässer gelangen, da es eine Gefahr für Fische und andere Wasserorganismen darstellen kann.

DE: Sehr gefährlich für Fische und andere im Wasser lebende Organismen. Verunreinigungen von Oberflächengewässern oder Wassergräben mit dem Produkt oder gebrauchten Behältnissen sind zu vermeiden. 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.

Der 200-Liter-Behälter sollte nicht zur Wiederfüllung zurückgegeben werden.

13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, sofern zutreffend

Für Tiere. Freiverkäuflich.

AT: Rezeptfrei, Abgabe gemäß § 59 Abs. 7a AMG, auch außerhalb von Apotheken und Drogerien

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

DeLaval NV, Industriepark-Drongen 10, 9031 Gent, Belgien

Hersteller verantwortlich für die Chargenfreigabe: DeLaval NV, Industriepark-Drongen 10, 9031 Gent.

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

DE: Zul.-Nr. 400539.00.00

AT: Z. Nr. 8-00516

BE: BE-V356465

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Chargenbezeichnung und Verfalldatum: Siehe Etikett auf dem Gebinde

Ch.-B.

EXP