

Gebrauchsinformation

U-tab 2000 mg Tablette zur intrauterinen Anwendung für Rinder

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

Zulassungsinhaber und Hersteller, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist:

Eurovet Animal Health B.V.
Handelsweg 25, NL-5531 AE Bladel
Niederlande

DE: Mitvertrieb:
Albrecht GmbH
Hauptstr. 6 – 8
88326 Aulendorf

AT: Vertrieb:
Dechra Veterinary Products GmbH, Österreich

Bezeichnung des Tierarzneimittels

U-tab 2000 mg Tablette zur intrauterinen Anwendung für Rinder
Tetracyclinhydrochlorid

Wirkstoff(e) und sonstige Bestandteile

1 Tablette zur intrauterinen Anwendung enthält:

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

Gelbe, längliche Tablette mit einseitiger Bruchrille. Die Tablette ist nicht teilbar.

Anwendungsgebiet(e)

Zur Therapie und Prophylaxe von Störungen im Puerperium bei Kühen: Nach Eingriffen bei Schweregeburten, bei Nachgeburtsverhaltung sowie bei Endometritiden, die durch Tetracyclin-empfindliche Erreger verursacht werden.

Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei Infektionen mit Tetracyclin-resistenten Erregern.
Nicht anwenden bei schweren Nieren- und Leberfunktionsstörungen.
Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegenüber Tetracyclinen oder einem der sonstigen Bestandteile.

Nebenwirkungen

Bei lang andauernder Behandlung ist eine sorgfältige Überwachung erforderlich, um Superinfektionen (z. B. mit Sprosspilzen) zu vermeiden.
Bei dehydrierten Tieren ist die Gefahr einer Nierenfunktionsstörung erhöht.
Tetracyclin kann zu Leberschädigung führen.
Unter der Therapie gibt intensive Lichteinwirkung bei geringer Hautpigmentierung häufig Anlass zur Photodermatitis.

Allergische Reaktionen sind selten. Bei Auftreten allergischer oder anaphylaktischer Reaktionen ist die Behandlung sofort abzubrechen. Allergische Reaktionen können parenteral mit Glukokortikoiden und Antihistaminika behandelt werden.

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)

Rind (Kuh)

Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Tablette zur intrauterinen Anwendung.

Rind (Kuh):

2 g Tetracyclinhydrochlorid, entsprechend 1 Tablette pro Kuh, sind pro Behandlung im Abstand von 24 bis 48 Stunden zu verabreichen. Insgesamt sind 1 bis 3 Behandlungen erforderlich.

Die Tabletten sollten nicht geteilt werden.

Vor der Verabreichung wird empfohlen, einen Teil des Lochialsekrets durch rektale Massage zu entfernen. Vor dem Einführen sollten Vulva und Perineum sorgfältig gewaschen, mit einer nicht-reizenden Lösung desinfiziert und mit Zellstoff abgetrocknet werden.

In Verbindung mit der Behandlung sollten die Haltungsbedingungen verbessert werden.

Hinweise für die richtige Anwendung

--

Wartezeit

Rind:

Essbare Gewebe: 10 Tage

Milch 4 Tage

Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Die Blister im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Das Tierarzneimittel nach Ablauf des auf dem Blister und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Besondere Warnhinweise

Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode:

Bei tragenden Tieren ist die Anwendung des Tierarzneimittels nicht indiziert, bei laktierenden Tieren kann es angewendet werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Die Anwendung des Tierarzneimittels sollte auf dem Ergebnis einer Empfindlichkeitsprüfung der Erreger beruhen und unter Berücksichtigung offizieller und örtlicher Regelungen über den Einsatz von Antibiotika erfolgen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Der direkte Kontakt mit der Haut oder den Schleimhäuten des Anwenders ist zu vermeiden. Es wird empfohlen, bei der Verabreichung des Tierarzneimittels Handschuhe zu tragen, um einer Sensibilisierung vorzubeugen. Nach der Anwendung Hände waschen.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

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

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen und Gegenmittel), falls erforderlich:

Siehe Abschnitt „Nebenwirkungen.“

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

DE: 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.

AT: Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

Genehmigungsdatum der Packungsbeilage

04.2016

Weitere Angaben

Packungsgrößen:

Faltschachtel mit 1 Blister mit 5 Tabletten zur intrauterinen Anwendung

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 Verkehr gebracht.

AT: Z.Nr.: 8-00947