

BIJLAGE I

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Ubroseal blue dry cow 2,6 g intramammaire suspensie voor runderen

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per intramammaire injector (4 g):

Werkzaam bestanddeel:

Bismutsubnitraat, zwaar 2,6 g

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Paraffine, vloeibaar	
Aluminium di-tri-stearaat	
Colloïdaal siliciumdioxide anhydraat	
Indigokarmijn aluminiumlak (E 132)	0,02 g

Blauwe, intramammaire suspensie

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort

Rund (melkkoeien tijdens het droogzetten).

3.2 Indicaties voor gebruik met specificatie van de doeldiersoorten

Preventie van nieuwe intramammaire infecties tijdens de droogstand.

Bij koeien die beschouwd worden als zijnde vrij van subklinische mastitis, kan het diergeneesmiddel op zichzelf worden gebruikt voor droogstandsmanagement en controle van mastitis.

De selectie van koeien voor behandeling met het diergeneesmiddel dient te worden gebaseerd op diergeneeskundige klinische beoordeling. Selectiecriteria kunnen worden gebaseerd op het mastitis- en celgetal verleden van individuele koeien of op erkende testen voor de detectie van subklinische mastitis of op bacteriologisch onderzoek.

3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij lacterende koeien. Zie rubriek 3.7. Gebruik het diergeneesmiddel niet als monotherapie bij koeien met subklinische mastitis op het moment van droogzetten. Niet gebruiken bij koeien met klinische mastitis op het moment van droogzetten. Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of (één van) de hulpstoffen.

3.4 Speciale waarschuwingen

Geen.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Het is een goede gewoonte om droogstaande koeien regelmatig te controleren op verschijnselen van klinische mastitis. Indien zich in een afgesloten kwartier klinische mastitis ontwikkelt, dient het aangetaste kwartier handmatig te worden uitgemolken voordat passende behandeling ingesteld wordt.

In verband met het risico op contaminatie van het diergeneesmiddel, mag de injector niet ondergedompeld worden in water. Injectoren mogen slechts eenmaal worden gebruikt. Omdat dit diergeneesmiddel geen antimicrobiële werking heeft, is het belangrijk strikt aseptische technieken te hanteren bij de toepassing. Dien ná toediening van dit diergeneesmiddel geen andere intramammaire middelen toe.

Bij koeien die mogelijk subklinische mastitis hebben, kan het diergeneesmiddel gebruikt worden, volgend op de behandeling van het geïnfecteerde kwartier met een daartoe geschikt antibiotica bevattend droogzetpreparaat.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Was handen na gebruik.

De desinfecterende doeken geleverd bij het intramammaire diergeneesmiddel bevatten isopropyl alcohol. Draag beschermende handschoenen indien huidirritatie door isopropyl alcohol bekend is of vermoed wordt. Vermijd contact met de ogen omdat isopropyl alcohol ernstige oogirritatie kan veroorzaken.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Rund (melkkoeien tijdens het droogzetten):

Zeer zelden (<1 dier / 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Acute mastitis ¹
--	-----------------------------

¹ voornamelijk als gevolg van een slechte infusietechniek en gebrek aan hygiëne. Zie ook de rubrieken 3.5 en 3.9 over het belang van een aseptische techniek.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen ofwel zijn lokale vertegenwoordiger ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem.

Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Dracht:

Kan tijdens de dracht worden gebruikt. Na het afkalven mag de seal door het kalf opgenomen worden. Opname van het diergeneesmiddel door het kalf is veilig en heeft geen nadelige effecten.

Lactatie:

Dit diergeneesmiddel is gecontra-indiceerd voor toepassing tijdens de lactatie. Indien per ongeluk ingebracht bij een lacterende koe, kan er een kleine (tot tweevoudige) voorbijgaande verhoging van het somatische celgetal waargenomen worden. In dit geval moet de seal handmatig uitgemolken worden; er zijn geen aanvullende maatregelen noodzakelijk.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Geen bekend

3.9 Toedieningswegen en dosering

Uitsluitend voor intramammair gebruik.

Breng de inhoud van één injector met het diergeneesmiddel in elk uierkwartier in, direct na de laatste melkbeurt van de lactatieperiode (bij het droogzetten). Speen of uier na het inbrengen van het diergeneesmiddel niet masseren.

Om het risico op mastitis na toediening te voorkómen, dient ervoor gezorgd te worden dat er geen pathogenen in de speen worden ingebracht.

Het is essentieel dat de speen vooraf grondig gereinigd en gedesinfecteerd wordt met medicinale alcohol of met een met alcohol geïmpregneerd desinfecterende doek. De spenen dienen schoongemaakt te worden tot er op de desinfecterende doeken geen zichtbaar vuil meer achterblijft. Daarna de spenen laten drogen voordat het diergeneesmiddel ingebracht wordt.

Breng aseptisch in en zorg ervoor dat de tuit van de injector niet verontreinigd raakt. Aangeraden wordt om na het inbrengen een geschikte tepeldipvloeistof of -spray te gebruiken.

Onder koude omstandigheden kan het diergeneesmiddel in een warme omgeving tot kamertemperatuur worden opgewarmd om de injecteerbaarheid te vergemakkelijken.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

Tweemaal de aanbevolen dosering is aan koeien toegediend zonder klinische bijwerkingen.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachttijden

Vlees en slachtafval: Nul dagen.

Melk: Nul uren.

4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code: QG52X

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Infusie van het diergeneesmiddel in elk uierkwartier vormt een fysieke barrière tegen het binnendringen van bacteriën, waardoor de incidentie van nieuwe intramammaire infecties tijdens de droogstand wordt gereduceerd.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

Bismutsubnitraat wordt niet vanuit de melkklier geabsorbeerd, maar blijft als afdichting (seal) in de tepels aanwezig totdat het fysiek verwijderd wordt (aangetoond bij koeien tijdens een droogstand tot maximaal 100 dagen).

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Niet van toepassing.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Niet bewaren boven 25 °C.

Beschermen tegen licht.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Een 4 g polyethyleen intramammaire injector bestaande uit een spuit en een zuiger en een dubbele polyethyleen dop.

Kartonnen doos met 20 injectoren en 20 desinfecterende doeken

Polyethyleen emmer met 60 injectoren en 60 desinfecterende doeken

Polyethyleen emmer met 120 injectoren en 120 desinfecterende doeken

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte

diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingsystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

**6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

Univet Ltd

7. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 120581

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

11 januari 2018

**9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE
PRODUCTKENMERKEN**

21 december 2023

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de
diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)

BIJLAGE II

ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Kartonnen doos of emmer van polyetheen

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Ubroseal blue dry cow 2,6 g intramammaire suspensie

2. GEHALTE AAN WERKZAAM BESTANDDEEL

Per intramammaire injector van 4 g: 2,6 g bismutsubnitraat, zwaar

3. VERPAKKINGSGROOTTE

20 x 4 g

60 x 4 g

120 x 4 g

4. DOELDIERSOORT(EN)

Rund (melkkoeien tijdens het droogzetten).

5. INDICATIE(S)

6. TOEDIENINGSWEG(EN)

Uitsluitend voor intramammair gebruik.

7. WACHTTIJDEN

Wachttijden:

Vlees en slachtafval: Nul dagen.

Melk: Nul uren.

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Niet bewaren boven 25 °C.

Beschermen tegen licht.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:
Univet Ltd

Lokale vertegenwoordiger:
Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 120581

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD**

Voorgevulde LDPE injector met een gladde, taps toelopende, hermetisch afgedichte tuit.

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Ubroseal blue dry cow

2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN

Bismutsubnitraat, zwaar 2,6 g/4 g

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Ubroseal blue dry cow 2,6 g intramammaire suspensie voor runderen

2. Samenstelling

Elke injector voor intramammair gebruik (4 g) bevat:

Werkzaam bestanddeel:

Bismutsubnitraat, zwaar 2,6 g

Hulpstof:

Indigokarmijn aluminiumlak (E 132) 0,02 g

Een blauwe intramammaire suspensie

3. Doeldiersoort(en)

Rund (melkkoeien bij het droogzetten).

4. Indicaties voor gebruik

Het diergeneesmiddel is geïndiceerd voor de preventie van nieuwe intramammaire infecties tijdens de droogstand.

Bij koeien die beschouwd worden als zijnde vrij van subklinische mastitis, kan het diergeneesmiddel op zichzelf gebruikt worden voor droogstandsmanagement en controle van mastitis. De selectie van koeien voor behandeling met het diergeneesmiddel dient te worden gebaseerd op diergeneeskundige klinische beoordeling. Selectiecriteria kunnen worden gebaseerd op het mastitis- en celgetal verleden van individuele koeien, op erkende testen voor detectie van subklinische mastitis of op bacteriologisch onderzoek.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij lacterende koeien.

Gebruik het diergeneesmiddel niet als monotherapie bij koeien met subklinische mastitis op het moment van droogzetten.

Niet gebruiken bij koeien met klinische mastitis op het moment van droogzetten.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of (één van) de hulpstoffen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Geen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort:

Het is een goede gewoonte om droogstaande koeien regelmatig te controleren op verschijnselen van klinische mastitis. Indien zich in een afgesloten kwartier klinische mastitis ontwikkelt, dient het aangetaste kwartier handmatig te worden uitgemolken voordat passende behandeling ingesteld wordt. In verband met het risico op contaminatie van het diergeneesmiddel, mag de injector niet ondergedompeld worden in water. Injectoren mogen slechts eenmaal worden gebruikt. Omdat dit diergeneesmiddel geen antimicrobiële werking heeft, is het belangrijk strikt aseptische technieken te hanteren bij de toepassing. Dien ná toediening van dit diergeneesmiddel geen andere intramammaire middelen toe.

Bij koeien die mogelijk subklinische mastitis hebben, kan het diergeneesmiddel gebruikt worden, volgend op de behandeling van het geïnfecteerde kwartier met een daartoe geschikt antibiotica bevattend droogzetpreparaat .

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Was handen na gebruik. De desinfecterende doeken geleverd bij het intramammaire diergeneesmiddel bevatten isopropyl alcohol. Draag beschermende handschoenen indien huid irritatie door isopropyl alcohol bekend is of vermoed wordt. Vermijd contact met de ogen omdat isopropyl alcohol ernstige oogirritatie kan veroorzaken.

Dracht en lactatie:

Kan tijdens de dracht worden gebruikt. Na het afkalven kan het kalf mogelijk het diergeneesmiddel opnemen. Orale opname van het diergeneesmiddel door het kalf is veilig en geeft geen bijwerkingen. Dit diergeneesmiddel is gecontra-indiceerd voor toepassing tijdens de lactatie. Indien per ongeluk ingebracht bij een lacterende koe, kan er een kleine (tot tweevoudige) voorbijgaande verhoging van het somatische celgetal waargenomen worden. In dit geval moet de seal handmatig uitgemolken worden; er zijn geen aanvullende maatregelen noodzakelijk.

Overdosering

Tweemaal de aanbevolen dosering is aan koeien toegediend zonder klinische bijwerkingen.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet van toepassing

7. Bijwerkingen

Zeer zelden (<1 dier / 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Acute mastitis ¹
--	-----------------------------

¹ voornamelijk als gevolg van een slechte infusietechniek en gebrek aan hygiëne. Zie ook de rubrieken Speciale waarschuwingen en Aanwijzingen voor een juiste toediening over het belang van een aseptische techniek.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiters worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiters of via uw nationale meldsysteem.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Uitsluitend voor intramammair gebruik.

Breng de inhoud van één injector met het diergeneesmiddel in elk uierkwartier in, direct na de laatste melkbeurt van de lactatieperiode (bij het droogzetten). Speen of uier na het inbrengen van het diergeneesmiddel niet masseren.

Om het risico op mastitis na toediening te voorkómen, dient ervoor gezorgd te worden dat er geen pathogenen in de speen worden ingebracht.

Het is essentieel dat de speen vooraf grondig gereinigd en gedesinfecteerd wordt met medicinale alcohol of met een met alcohol geïmpregneerd desinfecterend doek. De spenen dienen schoongemaakt te worden tot er op de desinfecterende doeken geen zichtbaar vuil meer achterblijft. Daarna de spenen laten drogen voordat het diergeneesmiddel ingebracht wordt. Breng aseptisch in en zorg ervoor dat de tuit van de injector niet verontreinigd raakt. Aangeraden wordt om na het inbrengen een geschikte tepeldipvloeistof of -spray te gebruiken.

Onder koude omstandigheden kan het diergeneesmiddel in een warme omgeving tot kamertemperatuur worden opgewarmd om de injecteerbaarheid te vergemakkelijken.

Zie hieronder de aanwijzingen voor een juiste toediening.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Advies aan de veehouder

Het is belangrijk vóór gebruik van dit diergeneesmiddel de gebruiksinstructies te lezen. Zorgvuldige hygiëne is geboden bij de toediening van dit diergeneesmiddel om het risico van potentieel fatale mastitis na toediening te verlagen. Bijgesloten zijn de volledige aanwijzingen voor het reinigen van spenen vóór het inbrengen van de injectors en deze dienen opgevolgd te worden.

Toediening:

Er dient voor gezorgd te worden dat er geen pathogenen in de speen ingebracht worden. Aangezien dit diergeneesmiddel geen antimicrobiële werking heeft, is het belangrijk strikt aseptische technieken te hanteren bij de toepassing ervan. Als deze aanwijzingen niet opgevolgd worden, kan dat na het inbrengen leiden tot ernstige gevallen van mastitis en zelfs tot sterfte.

1. Alle spenen moeten voorafgaand aan het inbrengen van het diergeneesmiddel grondig worden gereinigd en gedesinfecteerd. Zorg ervoor dat er voldoende tijd wordt genomen om elk dier te behandelen en combineer de behandeling niet met andere verzorgingsactiviteiten.
2. Zorg ervoor dat de dieren onder hygiënische omstandigheden vastgezet en gefixeerd worden. Injectoren schoon houden en NIET in water onderdompelen.
3. Gebruik voor elke te behandelen koe nieuwe, schone wegwerphandschoenen.
4. Begin met een zichtbaar schone en droge spenen en uier. Als de spenen zichtbaar vuil zijn, verwijder het vuil dan uitsluitend met bevochtigde papieren wegwerpdoeken en droog de spenen vervolgens grondig. Dip de spenen daarna gedurende 30 seconden in een snelwerkende pre-dip en droog vervolgens elke speen met een schone aparte papieren wegwerpdoek. Strip de voormelk in een bemonsteringsbekertje en gooi deze melk weg.

5. Desinfecteer het gehele oppervlak van de speen grondig met een met alcohol doorweekt tepeldoek. Uit onderzoek is gebleken dat de spenen het effectiefst worden gereinigd door het gebruik van schone droge watten die worden doordrenkt met medicinale alcohol (of een vergelijkbaar middel). Als dit niet beschikbaar is, kunnen de bijgeleverde steriele doeken gebruikt worden. Reinig eerst de spenen die het verst van u verwijderd zijn om verontreiniging van schone spenen te voorkomen.
6. Reinig elk slotgat voorzichtig met een nieuw tepeldoek met alcohol totdat zowel slotgat als tepeldoek zichtbaar schoon zijn.
7. Verwijder de dop van de intramammaire injector; zorg ervoor dat u hierbij de tuit niet aanraakt. Breng vervolgens de inhoud van de injector in de speen in, waarbij verontreiniging van het slotgat vermeden moet worden. Hanteer hierbij een volgorde die tegenovergesteld is aan die van het schoonmaken, d.w.z. te beginnen met de dichtstbijzijnde spenen. Het diergeneesmiddel niet in de uier masseren.
8. Desinfecteer de spenen met een ontsmettingsmiddel voor na het melken en houd de behandelde koeien minstens 30 minuten in de benen om het tepelkanaal de gelegenheid te geven afgesloten te raken.

10. Wachtijd(en)

Vlees en slachtafval: Nul dagen.
Melk: Nul uren.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.
Niet bewaren boven 25 °C.
Beschermen tegen licht.
Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de doos en het etiket van de injector na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

Een 4g polyethyleen intramammaire injector bestaande uit een spuit en een zuiger en een dubbele polyethyleen dop.

Kartonnen doos met 20 injectoren en 20 desinfecterende doeken
Polyethyleen emmer met 60 injectoren en 60 desinfecterende doeken
Polyethyleen emmer met 120 injectoren en 120 desinfecterende doeken

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiters voor het laatst is herzien

21 december 2023

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Univet Ltd
Tullyvin
Cootehill
Co. Cavan
Ierland

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.
Basisweg 10
1043 AP Amsterdam
Tel: +31 20 799 6950

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

17. Overige informatie

Infusie van het diergeneesmiddel in elk uierkwartier vormt een fysieke barrière tegen het binnendringen van bacteriën, waardoor de incidentie van nieuwe intramammaire infecties tijdens de droogstand wordt gereduceerd.

De seal komt grotendeels naar buiten bij het eerste strippen of zogen na het afkalven, maar soms kunnen er gedurende een paar dagen kleine deeltjes als vlekjes op het melkfilter worden waargenomen. Het diergeneesmiddel kan door zijn textuur en kleur van mastitis worden onderscheiden.

Tweemaal de aanbevolen dosis is aan koeien toegediend zonder klinische bijwerkingen. In koude omstandigheden mag het diergeneesmiddel in een warme omgeving tot kamertemperatuur worden opgewarmd om de injecteerbaarheid te vergemakkelijken.

Na het afkalven worden de volgende stappen aanbevolen voor de effectieve verwijdering van het diergeneesmiddel teneinde resten van het diergeneesmiddel in de melkmachine te beperken. De melkmachine dient niet gebruikt te worden om het diergeneesmiddel uit de speen te verwijderen.

1. Knijp de speen bovenin dicht en melk het kwartier 10–12 maal voor de eerste melkbeurt.
2. Melk de voormelk en controleer de eerste paar melkbeurten op resten van het diergeneesmiddel.
3. Inspecteer na elke melkbeurt het mastitis- en het melkfilter op resten van het diergeneesmiddel.

KANALISATIE

UDA