

Mammit-io 3 mg/ml, pattebadvand, opløsning til kvæg

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

F. Eimermacher GmbH & Co.KG, Westring 24, 48356 Nordwalde, Tyskland

Veterinærlægemidlets navn: Mammit-io 3 mg/ml, pattebadvand, opløsning til kvæg, Jod

Angivelse af de(t) aktive stof(fer) og andre indholdsstoffer:

Hver ml indeholder: Aktivt stof: 3,08 mg jod

Fortegnelse over hjælpestoffer: Makrogolauryleter 9, makrogolauryleter 2, C9-11 Pareth-6, glycerol 85 %, allantoin, natriumacetattrihydrat, kaliumiodid, rensat vand, (S)-mælkesyre (til pH-justering), natriumhydroxid (til pH-justering)

Flydende, mørkebrun opløsning

Lægemedelform: pattebadvand, opløsning

Pakningsstørrelse: 5 kg (4,9 l), 10 kg (9,7 l), 20 kg (19,5 l), 25 kg (24,3 l), 60 kg (58,4 l), 200 kg (194,7 l), 1000 kg (973,2 l)

Indikation(er): Pattedeseinfektion som en del af en strategi til reduktion af forekomsten af mastitis hos lakterende kvæg (mastitisprofylakse).

Kontraindikationer: Må ikke anvendes ved kendt overfølsomhed over for det aktive stof eller et af de øvrige indholdsstoffer.

Bivirkninger: Langtidseksponering med jod kan medføre jodallergi (jodeksem).

Allergiske reaktioner over for jod kan vise sig som allergiske hudreaktioner eller i sjældne tilfælde som anafylaktisk chok.

Hypigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)
 - Almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 100 behandlede dyr)
 - Ikke almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 1.000 behandlede dyr)
 - Sjældne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)
 - Meget sjældne (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter)
- Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne etikettering eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem Lægemedelstyrelsen: Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S, Websted: www.meldenbivirkning.dk, E-mail: dkma@dkma.dk

Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til: Kvæg (lakterende køer)

Dosering for hver dyreart, anvendelsesmåde og indgivelsesvej(e): Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten. Anvendelse på patter. Opløsningen skal doseres ufortyndet ved at anvende det medfølgende bæger til neddykning af patter. Bægeret skal indeholde mindst 5 ml af dyppeopløsningen. Direkte efter malkning dyppes alle patter ned og sørg for, at patten er fuldstændigt dækket af opløsningen med mere end trejerdedele af dens længde. Bægeret efterfyldes om nødvendigt. Dyppebægeret skal tømmes efter hver malkning og rengøres grundigt forud for genanvendelse. Dette veterinærlægemiddel er beregnet som patte-neddypningsmiddel efter malkning og kan anvendes op til to gange om dagen. Produktet kan anvendes tidsmæssigt ubegrænset. Anvendelse af veterinærlægemiddel skal være forbundet med en grundig rengøring af fyer og patter med en passende fugtig klud og tørring af patterne forud for malkning.

Oplysninger om korrekt anvendelse: Se dosering for hver dyreart, anvendelsesmåde og indgivelsesvej(e).

Tilbageholdelsestid(er): Slagtning: 0 dage; Mælk: 0 dage.

Eventuelle særlige opbevaringsbetingelser: Opbevares ikke over 30°C og beskyttes mod frost. Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten efter "Exp". Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

Særlige advarsel/advarsler: Særlige forsigtighedsregler vedrørende brug til dyr: Kun til udvortes brug. Anvendelse af dette veterinærlægemiddel kan forsinke sårhelingsprocessen. Ved an-

vendelse på læderede patter skal man påregne en forsinkelse af epiteliseringen af såret, hvorfor det anbefales at udskyde behandlingen, til såret er helet. Hvis de kliniske symptomer ikke aftager eller optræder igen, skal du henvende dig til din dyrlæge. Veterinærlægemidlet skal først tørre, inden de behandlede dyr bliver udsat for regn, kulde, blæst eller varme. Sørg for, at fyer og patter er rene og tørre inden næste malkning.

Særlige forsigtighedsregler for personer, som indgiver lægemidlet til dyr: Dette veterinærlægemiddel kan forårsage irriterationer i øjne og på hud. Kontakt med øjnene skal undgås. Ved kontakt med øjnene skal de straks skylles med rigelige mængder rent vand, og der skal omgående søges læge, og indlæggsseddel eller label skal fremvises til lægen. Kontakt med huden skal undgås. Det er absolut nødvendigt at bære vandtætte beskyttelseshandsker under anvendelsen. De eksponerede hudområder vaskes. Jodeksponering kan medføre overfølsomhed. Dette veterinærlægemiddel kan fremkalde en allergisk reaktion hos personer med kendt overfølsomhed over for jod. Personer med kendt overfølsomhed over for jod skal derfor undgå kontakt med veterinærlægemidlet. Ved oral optagelse af veterinærlægemidlet kan der opstå sundhedsskader. Drik rigelige mængder vand og søg omgående medicinsk råd. Holdes på afstand af madvarer og dyrefoder. Vask hænder efter anvendelse.

Drægtighed og laktation: Dyrelægemidlet kan anvendes under drægtighed og/eller laktation. Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion: Veterinærlægemidlet må ikke anvendes sideløbende med andre yverdesinfektions- eller plejeprodukter.

Overdosis (symptomer, nødforanstaltninger og modgift): Ikke relevant.

Uforlideligheder: Alkalier og reducerende stoffer.

Eventuelle særlige forholdsregler ved bortskaffelse af ubrugte lægemidler eller affald fra sådanne, om nødvendigt: Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald. Kontakt Deres dyrlæge eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af lægemidler, der ikke længere findes anvendelse for. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Dato for seneste godkendelse af indlæggssedlen: 28/01/2020

Yderligere information om dette veterinærlægemiddel er tilgængelig på Det Europæiske Lægemedelagentur's hjemmeside (<http://www.ema.europa.eu>)

Andre oplysninger: Dåse af tung polyetylen (HDPE) med 5 kg (4,9 l), 10 kg (9,7 l), 20 kg (19,5 l) og 25 kg (24,3 l) med HDPE-låg med LDPE-skumtætningsmateriale. Dåse af HDPE med 60 kg (58,4 l) med HDPE-lås med EPDM-tætningsmateriale. Tromle af HDPE med 200 kg (194,7 l) med PP-låg med PE-tætningsmateriale og beholder af HDPE med 1000 kg (973,2 l) med HDPE-låg med PE-skumtætningsmateriale. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Teksten "Kun til dyr" samt betingelser eller begrænsninger for udlevering og brug om nødvendigt: Til dyr. Kræver ikke recept.

Teksten "Opbevares utilgængeligt for børn": Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevaringstid: EXP (MM/ÅÅÅÅ) Efter åbning anvendes inden for 3 måneder.

Markedsføringstilladelse nummer (numre): 60464

Fremstillers batchnummer : Batch (nummer)

20 kg (19,5 l) e



E210413