

# CEFAGOLD<sup>®</sup> VET., 30 MG/ML

## INTRAMAMMÆR SUSPENSION TIL KVÆG



**1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF  
MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF  
VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR  
BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA**

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer  
Holland

Repræsentant:

MSD Animal Health A/S  
Havneholmen 25  
1561 København V  
Tlf.: 44 82 42 00

**2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Cefagold Vet., 30 mg/ml, intramammær suspension  
Cefapirin som benzathincefapirin

**3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER**

1 applikator (10 ml) indeholder:

**Aktivt stof:**

Cefapirin som benzathincefapirin 300 mg

**Hjælpemidler:**

Jordnøddeolie  
Aluminiumtristearat

**4. INDIKATIONER**

Intramammær suspension til goldbehandling af køer med subklinisk mastitis (yverbetændelse uden kliniske symptomer) forårsaget af cefapirin-følsomme bakterier.

**5. KONTRAINDIKATIONER**

Må ikke anvendes til dyr, der tidligere har vist overfølsomhed over for det aktive stof eller andre  $\beta$ -lactam-antibiotika eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

**6. BIVIRKNINGER**

Allergiske reaktioner kan ses.

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen  
Axel Heides Gade 1  
DK-2300 København S  
Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)  
E-mail: [dkma@dkma.dk](mailto:dkma@dkma.dk)

**7. DYREARTER**

Kvæg.

**8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG  
INDGIVELSESVej**

Intramammært, 1 applikator pr. kirtel efter sidste udmalkning.

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.

**9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE**

Til anvendelse i sidste del af drægtigheden.

Må ikke anvendes til lakterende køer.

## 10. TILBAGEHOLDELSESTID

Slagtning: 3 uger

Mælk: Interval mellem behandling og kælvnings  $\geq 32$  dage: 24 timer efter kælvnings.  
Interval mellem behandling og kælvnings  $< 32$  dage: 33 dage efter behandling.

## 11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på emballagen.

## 12. SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige forsigtighedsregler for dyret:

Brug af dette præparat bør baseres på resistensundersøgelse af de bakterier, der er isoleret fra dyret. Hvis dette ikke er muligt, bør behandlingen baseres på lokal epidemiologisk information (regionalt eller på besætningsniveau) om aktuelle bakteriers følsomhed.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Penicilliner og cefalosporiner kan forårsage overfølsomhed (allergi) efter injektion, inhalering, indtagelse eller kontakt med huden. Overfølsomhed over for penicilliner kan føre til krydsfølsomhed over for cefalosporiner og omvendt. Allergiske reaktioner forårsaget af disse stoffer kan lejlighedsvis være alvorlige.

1. Håndter ikke dette lægemiddel, hvis du ved, at du er overfølsom, eller hvis du er blevet frarådet at arbejde med sådanne præparater.
2. Håndter dette lægemiddel med stor forsigtighed og under iagttagelse af alle fornødne forholdsregler for at undgå eksponering.
3. Hvis du udvikler symptomer efter kontakt med dette lægemiddel, såsom hududslæt, bør du søge læge og vise lægen denne advarsel. Hævelse af ansigt, læber eller øjne, samt åndedrætsbesvær er alvorlige symptomer, der kræver øjeblikkelig lægehjælp.

Hvis produktet ved et uheld kommer i kontakt med øjnene, skylles øjeblikkeligt med rigelige mængder vand. Utsigtet spild på huden bør øjeblikkeligt vaskes af med sæbe og vand.

Drægtighed:

Til anvendelse i sidste del af drægtigheden.

Diegiving:

Må ikke anvendes til lakterende dyr.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Den bakteriedræbende virkning af cefalosporiner modvirkes af stoffer som hæmmer bakteriernes vækst.

## 13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Ikke anvendte veterinærlægemidler samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

## 14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

Januar 2019

## 15. ANDRE OPLYSNINGER

Emballage og pakningsstørrelse:

Hvid engangsappikator fremstillet af LD-polyethylen (LDPE) indeholdende 10 ml. Stemplet er fremstillet af lineær LD-polyethylen (LLDPE). Appikator er lukket med en hætte.

Den senest opdaterede tekst til indlægssedlen kan findes på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk).

