

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Benzylpenicillin Vetcare 600 mg intramammär suspension till lakterande ko

2. Sammansättning

Varje spruta för intramammarium på 10 g innehåller:

Aktiv substans:

Benzylpenicillin 340,8 mg motsvarande benzylpenicillinprokainmonohydrat 600 mg (600 000 IE).

Hjälpämnen:

Metylparahydroxibensoat (E218)	35 mg
Propylparahydroxibensoat	15 mg

Vit oljesuspension

3. Djurslag

Nöt (lakterande kor).

4. Användningsområden

Benzylpenicillin Vetcare används för behandling av mastit (juverinflammation) hos lakterande kor förorsakad av penicillinkänsliga bakterier. Som komplement till allmänbehandling med penicillin vid klinisk mastit orsakad av bakterier som invaderar juvervävnaden, såsom t.ex. *S. aureus*.

5. Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnena.

6. Särskilda varningar

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Oriktig användning av läkemedlet kan öka förekomsten av bakterier som är motståndskraftiga mot penicillin. Användning av läkemedlet skall ske i överensstämmelse med nationella behandlingsrekommendationer. I vissa geografiska områden eller i vissa individuella besättningar är resistensen mot penicillin hos *S. aureus* utbredd.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet:

Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergiska reaktioner) då dessa injiceras, andas in, tas via munnen eller kommer i kontakt med huden. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner mot cefalosporiner och tvärtom. De allergiska reaktionerna mot dessa ämnen kan vara allvarliga.

. Personer med överkänslighet mot benzylpenicillinprokain, penicillin eller andra betalaktamantibiotika bör undvika kontakt med läkemedlet.

Läkemedlet ska hanteras varsamt och alla rekommenderade försiktighetsåtgärder ska iakttas för att undvika exponering. Skyddsutrustning i form av engångshandskar ska användas vid hantering av läkemedlet.

Om du får symtom efter exponering såsom utslag ska du kontakta läkare och visa bipacksedeln för läkaren. Svullnad i ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarigare symtom och kräver omedelbar medicinsk behandling.
Tvätta händerna efter användning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Effekten av läkemedlet minskar om man samtidigt använder vissa andra antibiotika t.ex. tetracyklin eller spiramycin.

7. Biverkningar

Nöt (lakterande kor).

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):

Överkänslighetsreaktion, anafylaktisk chock, allergiskt ödem (svullnad i huden), urtikaria (nässelutslag), angioödem (svullnad under huden), erytem (hudrodnad).
--

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem: Läkemedelsverket
Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Intramammär användning.

En spruta (10 g) av läkemedlet per juverfjärdedel dagligen efter urmjolkning i 3-5 dagar. För att uppnå högre läkemedelskoncentration i vävnaden rekommenderas samtidig parenteral administration speciellt vid fall orsakade av invasiva bakteriearter, t.ex. *S. aureus*.

9. Råd om korrekt administrering

Rengör spenspetsen noggrant före användning av läkemedlet. Ta av hylsan på sprutans spets och töm sprutans innehåll av läkemedlet i spenkanalen. Sprutan har en dubbel spets. I vanliga fall rekommenderas att endast ta av den yttersta hylsan, då får man en ca. 5 mm lång spets. Genom att använda den korta spetsen minskar den mekaniska irritationen av spenkanalen, när läkemedlet administreras. Om även den inre hylsan avlägsnas får man en ca. 20 mm lång spets. Denna kan användas för att underlätta administrering, t.ex. i en svullen spene. Massera juverdelen efter administrering för att fördela läkemedlet jämnt. Juverdelen kan mjölkas ur varannan timme.

10. Karenstider

Mjolk: 6 dygn.

Kött och slaktbiprodukter: 3 dygn.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25°C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten och kartongen efter Exp.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

MTnr 20294

Förpackningsstorlek: 3 x 10 g spruta för intramammarium med 3 rengöringsservetter i en kartong.

5 x 10 g spruta för intramammarium med 5 rengöringsservetter i en kartong.

100 x 10 g spruta för intramammarium med 100 rengöringsservetter i en kartong

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2026-06-24

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas

(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Vetcare Ltd, PO Box 99, 24101 Salo, Finland

Tel: +358 201 443 360

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

aniMedica GmbH, Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bösensell, Tyskland