

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN INRE FÖRPACKNINGEN – KOMBINERAD MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL
{Dunk av högdensitetspolyeten på 5, 10, 20, 60 eller 200 liter}

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN
--

Boviffens 2,56 mg/ml: spendopp, lösning

2. SAMMANSÄTTNING

En ml innehåller:

Aktiv substans:

Jod 2,56 mg

Viskös rödbrun vätska.

3. FÖRPACKNINGSTORLEK

5, 10, 20, 60 eller 200 liter.

4. DJURSLAG

Nöt (mjölkkor)

5. ANVÄNDNINGSSOMRÅDEN

Användningsområden

Spendesinfektion som en del av en strategi för att minska förekomsten av juverinflammation (mastit) hos mjölkproducerande nötkreatur (mastitprofylax).

6. KONTRAINDIKATIONER

Kontraindikationer

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

7. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda varningar

Närvaron av mjölk eller smuts neutraliserar jod, vilket minskar dess aktivitet och effektivitet. Se till att juver och spenar är rena och torra inför nästa mjölkning.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Endast för utvärtes bruk. Användning på skadade spenar kan fördröja sårläkningsprocessen. Det rekommenderas att behandlingen avbryts tills spenarna har läkt.

Låt läkemedlet torka innan korna utsätts för våta (regniga), kalla eller blåsiga väderförhållanden.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Personer med känd överkänslighet mot jod eller något hjälpämne bör undvika kontakt med detta läkemedel. Om du får symtom efter exponering, t.ex. hudutslag, ska du söka läkare och visa bipacksedeln och etiketten. Undvik att förtära läkemedlet. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln och etiketten. Ät, drick eller rök inte när du använder läkemedlet. Läkemedel kan vara lindrigt irriterande för hud och ögon. Undvik kontakt med hud och ögon vid administrering av läkemedlet. Undvik kontakt med händerna under appliceringen eller använd skyddshandskar. Om läkemedlet kommer i kontakt med ögonen, skölj omedelbart med mycket vatten.

Tvätta händerna efter användning.

Dräktighet och digivning:

Kan användas under dräktighet och digivning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Läkemedlet får inte användas samtidigt med andra spendesinfektionsmedel eller spenvårdsprodukter.

Viktiga blandbarhetsproblem:

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel eller alkaliska (basiska) ämnen eller reduktionsmedel.

8. BIVERKNINGAR

Biverkningar

Inga kända.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns på denna förpackning, 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 eller dennes lokala företrädare genom att använda kontaktuppgifterna på denna förpackning, eller via ditt nationella rapporteringssystem (www.lakemedelsverket.se).

9. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Användning på spenar. Dosering: 5 ml per ko och behandling.

10. RÅD OM KORREKT ADMINISTRERING

Råd om korrekt administrering

Doppa varje spene på kon omedelbart efter varje mjölkning i en doppkopp som innehåller outspätt läkemedel. Se till att spenen är täckt till tre fjärdedelar av längden och fyll på doppkoppen vid behov. Läkemedel är avsedd som spendopp efter mjölkning och kan användas upp till två gånger per dag. Behandlingstiden är inte begränsad. Doppkoppen ska tömmas efter varje mjölkning och rengöras noggrant innan den används igen. Vid användning av läkemedlet ska juver och spenar rengöras noggrant med en lämplig, fuktad trasa. Låt spenarna torka före mjölkning. Torka inte av desinfektionsmedlet. Vid mycket kallt väder, ta bort överflödigt desinfektionsmedel i änden av spenen för att förhindra sprickbildning och frysning, eftersom sår kan vara en grogrund för bakterier. Om läkemedlet har frusit, tina upp i ett varmt rum och skaka förpackningen väl före användning.

11. KARENSTIDER

Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: Noll dygn.

Mjölk: Noll timmar.

12. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras upprätt och väl tillsluten i originalförpackningen.

Skyddas mot frost.

Skyddas mot ljus.

Förvaras vid högst 30 °C.

13. SÄRSKILDA ANVISNINGAR FÖR DESTRUKTION

Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Läkemedlet får inte släppas ut i vattendrag på grund av att jod kan vara farligt för fiskar och andra vattenlevande organismer.

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 eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

14. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDEL

Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptfritt läkemedel.

15. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH FÖRPACKNINGSTORLEKAR

Nummer på godkännande för försäljning:

67489

Förpackningsstorlekar

Grådunk av högdensitetspolyeten på 5 liter, 10 liter, 20 liter, 60 liter eller 200 liter med skruvlock av högdensitetspolyeten. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

16. DATUM DÅ FÖRPACKNINGSinFORMATIONEN SENAST ÄNDRADES

Datum då förpackningsinformationen senast ändrades

2026-01-26

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas.

17. KONTAKTUPPGIFTER

Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar: DeLaval NV, Industriepark-Drongen 10 9031 Gent Belgien. Telefonnummer: 0032 9 351 24 27

18. ÖVRIG INFORMATION

19. TEXTEN "FÖR DJUR"

För djur.

20. UTGÅNGSDATUM

Lotnummer och utgångsdatum: se etiketten på dunkens topp. Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

21. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lotnummer och utgångsdatum: se etiketten på dunkens topp.