

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN INRE FÖRPACKNINGEN – KOMBINERAD MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL

Innerförpackning av polypropen och yttre förpackning av papp

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Pecopro vet 40 mg/g + 40 mg/g gel för nötkreatur

2. SAMMANSÄTTNING

Aktiva substanser:

Koppar: 40 mg/g

Zink: 40 mg/g

Hjälpämnen:

Tartrazin (E102): 2,2mg/g

Grön vattenbaserad viskös gel.

3. FÖRPACKNINGSTORLEK

6 x 430 gram.

430 gram

4. DJURSLAG

Nötkreatur

5. ANVÄNDNINGSSOMRÅDEN

Användningsområden

För användning som del av en behandlingsstrategi mot smittsamt klövekssem.

6. KONTRAINDIKATIONER

Kontraindikationer

Inga kända.

7. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda varningar

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

Läkemedlet kan orsaka ögonirritation.

Undvik kontakt med ögonen.

Vid stänk i ögonen, skölj omedelbart med rikligt med vatten.

Läkemedlet kan vara skadlig vid förtäring.

Undvik intag genom hand till mun-kontakt.
Rök ej och ät ej i samband med handhavandet av läkemedlet.
Tvätta händerna efter hantering.

Dräktighet och digivning:

Säkerheten för detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och digivning. Upptaget av aktiva substanser i blodet är litet, varför det är osannolikt att fostret eller kon påverkas vid rekommenderad dos.

Vid tveksamhet, rådfråga veterinär.

Överdoser:

Uppgift saknas.

Viktiga blandbarhetsproblem:

Blanda inte med något annat läkemedel.

8. BIVERKNINGAR

Biverkningar

Nötkreatur:

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 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)

Skadan ska täckas helt med gelen
under behandlingstiden:

Dag 0: Applicera gelen till skadan och täck med ett bandage.

Dag 3: Ta bort bandaget och applicera gel igen utan att täcka med bandage.

Dag 7: Om skadan inte har läkt helt, applicera gel igen utan att täcka med bandage.

Rådfråga veterinär om skadan inte har läkt inom tio dagar.

10. RÅD OM KORREKT ADMINISTRERING

Råd om korrekt administrering

Om skadan är smutsig, rengör med en steril engångsprodukt så att gelen kan komma i direkt kontakt med skadan.

Applicera läkemedlet till skadan med en ren pensel.

11. KARENSTIDER

Karenstider

Noll dygn.

12. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras ej i kylskåp. Får ej frysas.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

13. SÄRSKILDA ANVISNINGAR FÖR DESTRUKTION

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.

14. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDEL

Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptfritt läkemedel.

15. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH FÖRPACKNINGSSTORLEKAR

48779

Förpackningsstorlekar

Kartong med 6 x 430 g gel och 6 penslar.

16. DATUM DÅ FÖRPACKNINGSinFORMATIONEN SENAST ÄNDRADES

Datum då förpackningsinformationen senast ändrades

02/2026

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

17. KONTAKTUPPGIFTER

Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Intracare B.V.

Voltaweg 4

5466 AZ Veghel

Nederländerna

Tel. +31 413 354 105

18. ÖVRIG INFORMATION

19. TEXTEN "FÖR DJUR"

För djur.

20. UTGÅNGSDATUM

Exp:

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 1 månad.

Öppnad förpackning ska användas senast...

21. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot: