

PACKUNGSBEILAGE**1. Bezeichnung des Tierarzneimittels**

Mammyzine 10 g, 10 g, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder

2. Zusammensetzung

Flasche mit Pulver:

Wirkstoff:

7,72 g Penethamat entsprechend 10 g Penethamat Hydrojodid

Jeder ml Suspension enthält 333 mg.

Flasche mit Lösungsmittel:

Wirkstoff: Methylparahydroxybenzoat 1,5 mg/ml

3. Zieltierarten

Rindern (Milchkühe).

4. Anwendungsgebiete

Behandlung von Mastitis verursacht durch Penicillin-sensitive Bakterien.

5. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff, Penicillin oder einem der sonstigen Bestandteile.

6. Besondere Warnhinweise

Besondere Warnhinweise:

Eine ungeeignete Anwendung des Tierarzneimittels kann die Prävalenz von resistenten Bakterien erhöhen und die Wirksamkeit von einer Behandlung infolge möglicher Kreuzresistenzen vermindern.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Um ein optimales Ergebnis zu erzielen, ist es wichtig, bei Infektion der Zitzen die Behandlung mit dem Tierarzneimittel durch ein häufiges und volles Gemelk zu unterstützen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Penicilline und Cephalosporine können nach Injektion, Inhalation, Verschlucken oder Hautkontakt Überempfindlichkeitsreaktionen (Allergien) auslösen. Eine bestehende Überempfindlichkeit gegen Penicilline kann zu Kreuz-Hypersensitivität gegen Cephalosporine führen und umgekehrt. Die allergischen Reaktionen auf diese Substanzen können gelegentlich auch schwerwiegend sein. Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegen diese Substanzen sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden oder nicht mit diesen Präparaten arbeiten.

Gehen Sie mit dem Tierarzneimittel vorsichtig um und befolgen Sie alle empfohlenen

Vorsichtsmaßnahmen, um eine Exposition zu vermeiden.

Wenn nach einer Exposition Hautausschlag oder andere Symptome auftreten, ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und dieser Warnhinweis vorzulegen, fragen Sie unverzüglich einen Arzt um Rat und

zeigen Sie ihm die Packungsbeilage oder das Etikett. Schwellungen des Gesichts oder der Lippen sowie Atemschwierigkeiten sind ernstere Symptome, die sofortiger ärztlicher Behandlung bedürfen. Nach der Anwendung Hände waschen.

Trächtigkeit:

Kann während der Trächtigkeit angewendet werden.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Im Allgemeinen sollen Bakterizide Antibiotika nicht mit bakteriostatischen Antibiotika kombiniert werden.

Wesentliche Inkompatibilitäten:

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln gemischt werden.

7. Nebenwirkungen

Rinder:

Sehr selten (< 1 Tier/10 000 behandelte Tiere, einschließlich Einzelfallberichte): Anaphylaktische Reaktionen¹

¹ Können tödlich sein

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Die Meldungen sind vorzugsweise durch einen Tierarzt über das nationale Meldesystem entweder an den Zulassungsinhaber oder seinen örtlichen Vertreter oder die zuständige nationale Behörde zu senden.

Die entsprechenden Kontaktdaten finden Sie der Packungsbeilage.

8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Intramuskuläre Anwendung.

Dosierung:

Tag 1: 15 mg/kg Penethamat Hydrojodid/kg Körpergewicht (entspricht mit 5,5 ml der rekonstituierten Suspension/100 kg Körpergewicht).

Tage 2 und 3: 7,5 mg/kg Penethamat Hydrojodid/kg Körpergewicht (entspricht mit 2,75 ml der rekonstituierten Suspension/100 kg Körpergewicht).

Um die richtige Dosierung zu gewährleisten, sollte das Körpergewicht so genau wie möglich bestimmt werden, um Unterdosierung zu vermeiden.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Rekonstitution:

Die Suspension rekonstituieren mit dem vollen Inhalt der Flasche mit 10 g Pulver und die Flasche mit 30 ml Lösungsmittel.

Um die richtige Dosis zu gewährleisten, nur den Inhalt der Flasche mit 10 g Pulver und die Flasche mit 30 ml Lösungsmittel verwenden. Vor Gebrauch gut schütteln.

Nur intramuskulär verabreichen. Nicht intravenös verabreichen.

10. Wartezeiten

Milch: 4 Tage.

Essbare Gewebe: 8 Tage.

11. Besondere Lagerungshinweise

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren. Nicht über 25°C lagern.

Haltbarkeit nach Rekonstitution: 7 Tage im Kühlschrank (2-8°C) / 2 Tage auf Raumtemperatur (25°C).

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf der Packung angegebenen Verfalldatum nach Exp. nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

12. Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Entsorgung

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

Fragen sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

Packungsgrößen:

Karton mit 10 Flaschen mit Pulver und 10 Flaschen mit Lösungsmittel.

Antibiotikum aus der Gruppe der Penicilline.

BE-V255351

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

Oktober 2025

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktdaten

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Binger Straße 173

55216 Ingelheim/Rhein

Deutschland

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH
Heinz-Lohmann-Straße 5
27472 Cuxhaven
Deutschland

Haupt Pharma Latina S.r.l.
S.S. 156 Monti Lepini Km 47,600
04100 Borgo San Michele - Latina
Italien

Örtlicher Vertreter und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23
1050 Brüssel
Tel: + 32 2 773 34 56

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.