

## **II. BIJSLUITER**

**BIJSLUITER**

CHLORTETRA-SPRAY, 5.000.000 IE/spuitbus, huidspray, suspensie

**1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Dechra Regulatory BV  
Handelsweg 25  
5531 AE Bladel  
Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Eurovet Animal Health BV  
Handelsweg 25  
5531 AE Bladel  
Nederland

IGS Aerosols GmbH  
Im Hemmet 1 und 2  
79664 Wehr  
Germany

**2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

CHLORTETRA-SPRAY, 5.000.000 IE/ spuitbus, huidspray, suspensie voor runderen, schapen, honden en katten.  
Chloortetracyclinehydrochloride

**3. GEHALTE AAN WERKZAAM BESTANDDEEL**

Per spuitbus van 200 ml:

Werkzaam bestanddeel:  
Chloortetracyclinehydrochloride 5.000.000 IE.

**4. INDICATIE**

Behandeling van oppervlakkige huidinfecties die veroorzaakt worden door kiemen die gevoelig zijn voor chloortetracycline, onder voorbehoud dat op de geïnfecteerde plaats doeltreffende concentraties bereikt worden.

**5. CONTRA-INDICATIES**

Niet gebruiken bij dieren met een overgevoeligheid voor tetracyclines.  
Niet gebruiken op de spenen van melkgevende dieren waarvan de melk bestemd is voor humane consumptie.

## 6. BIJWERKINGEN

Overgevoeligheidsreacties tegen tetracyclines kunnen voorkomen.

Bij honden en runderen met een gepigmenteerde huid kunnen fotosensibilisatie en allergische reacties worden waargenomen.

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen

## 7. DOELDIERSOORT(EN)

Rund, schaap, hond en kat.

## 8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT , TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK

De te behandelen gebieden schoonmaken vooraleer het diergeneesmiddel toe te dienen. De spuitbus goed schudden voor gebruik. Het te behandelen gebied gedurende maximaal 2 seconden vanaf een afstand van 15 cm bespuiten tot er een homogene film ligt. De handeling twee keer per dag herhalen tot de wond dicht is.

## 9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Plaatselijke toediening voor oppervlakkige wonden.

## 10. WACHTTIJD(EN)

Vlees en slachtafval: nul dagen

Melk: nul dagen

Niet gebruiken op de spenen van melkgevende dieren waarvan de melk bestemd is voor humane consumptie.

## 11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet in de vriezer bewaren.

Zeer licht ontvlambare aerosol. Houder onder druk: kan open barsten bij verhitting.

Tegen direct zonlicht beschermen. Niet blootstellen aan temperaturen boven 50° C.

Verwijderd houden van warmte, hete oppervlakken, vonken, open vuur en andere ontstekingsbronnen. Niet roken.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste vervaldatum vermeld op het etiket na EXP. De uiterste vervaldatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

## 12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

### Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Wanneer de toediening gebeurt op gebieden dicht bij het hoofd, dienen de ogen tegen het diergeneesmiddel te worden beschermd.

Daar de gevoeligheid van de kiemen in de loop van de tijd kan veranderen, kan het zinvol zijn om een antibiogram te maken vooraleer met de behandeling te beginnen.

In geval van een allergische reactie, dient de behandeling te worden onderbroken.

### Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het geneesmiddel aan de dieren toedient

Direct huidcontact en contact met de ogen vermijden.

Niet in een open vuur of op andere ontstekingsbronnen spuiten.

Ook na gebruik niet doorboren of verbranden.

Personen met een bekende overgevoeligheid voor tetracyclines alsook personen die werd afgeraden om met dergelijke preparaten te werken, moeten elk contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Handen wassen na gebruik.

### Dracht en lactatie

Kan tijdens de dracht worden gebruikt. Mag niet aangebracht worden op de spenen van lacterende dieren.

Uit laboratoriumonderzoek zijn geen gegevens naar voren gekomen die wijzen op teratogene, foetotoxische, maternotoxische effecten.

### Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Er zijn geen interacties met oraal of parenteraal toegediende antibiotica te verwachten.

Bij gebrek aan gegevens over de interacties met andere topische behandelingen, dient de gelijktijdige toediening van elke andere topische behandeling te worden vermeden.

### Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Er zijn geen effecten als gevolg van overdosering te verwachten.

### Onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de onverenigbaarheid met andere topische behandelingen, dient de gelijktijdige toediening van een andere topische behandeling vermeden te worden.

## 13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

## 14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Februari 2022

**15. OVERIGE INFORMATIE**

Op diergeneeskundig voorschrift .

**Registratienummer : BE-V132605**