

ETIQUETA

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja con 1 vial de 100 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

BUTASYL 186,1 mg/ml + 50 mg/ml solución inyectable

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada ml contiene:

Principios activos:

Fenilbutazona 186,1 mg

Salicilato de sodio 50,0 mg

3. TAMAÑO DEL ENVASE

100 ml.

4. ESPECIES DE DESTINO

Caballos no destinados a consumo humano.

5. INDICACIONES DE USO

Tratamiento sintomático de la artritis aguda.

6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía i.v. lenta.

7. TIEMPOS DE ESPERA

No procede.

Su uso no está autorizado en équidos destinados al consumo humano. Los animales tratados no deberán sacrificarse para el consumo humano. El animal debe haber sido declarado como no destinado al consumo humano conforme a la legislación para el «pasaporte de equinos». Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

8. FECHA DE CADUCIDAD

Exp.: {mm/aaaa}

Una vez abierto, uso inmediato.

9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado.
Proteger de la luz directa del sol.

10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”

Lea el prospecto antes de usar.

11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Zoetis Spain, S.L.

14. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2101 ESP

15. NÚMERO DE LOTE

Lot: { número }

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO**ETIQUETA VIAL DE 100 ml****1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

BUTASYL 186,1 mg/ml + 50 mg/ml solución inyectable

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada ml contiene:

Fenilbutazona 186,1 mg

Salicilato de sodio 50,0 mg

3. ESPECIES DE DESTINO

Caballos no destinados a consumo humano.

4. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía i.v. lenta.

Lea el prospecto antes de usar.

5. TIEMPOS DE ESPERA

No procede.

Su uso no está autorizado en équidos destinados al consumo humano. Los animales tratados no deberán sacrificarse para el consumo humano. El animal debe haber sido declarado como no destinado al consumo humano conforme a la legislación para el «pasaporte de equinos». Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

6. FECHA DE CADUCIDAD

Exp.: {mm/aaaa}

Una vez abierto, uso inmediato.

7. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado.

Proteger de la luz directa del sol.

8. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Zoetis Spain, S.L.



9. NÚMERO DE LOTE

Lot: { número }