

MARKĒJUMS
V/MRP/21/0020

INFORMĀCIJA, KURAI JĀBŪT UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA UN TIEŠĀ IEPAKOJUMA

100 ml un 500 ml pudele, kaste ar 100 ml vai 500 ml pudeli

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

MULTIMIN, šķīdums injekcijām liellopiem

2. AKTĪVO VIELU NOSAUKUMS

Katrs ml satur:

Cinks: 60 mg, (atbilst 74,68 mg cinka oksīda)

Mangāns: 10 mg, (atbilst 20,92 mg mangāna karbonāta)

Varš: 15 mg, (atbilst 26,09 mg vara karbonāta)

Selēns: 5 mg, (atbilst 10,95 mg nātrija selenīta)

3. ZĀĻU FORMA

Šķīdums injekcijām.

4. IEPAKOJUMA IZMĒRS

100 ml pudele.

500 ml pudele.

5. MĒRĶA SUGAS

Liellopi

6. INDIKĀCIJA(-S)

Lietošanas indikācijas:

Mikroelementu nodrošināšanai, lai novērstu vienlaicīgu klīnisku un subklīnisku selēna, vara, mangāna un cinka deficītu, kas var rasties audzēšanas vai vaislas perioda kritisko fāžu laikā.

7. LIETOŠANAS METODE UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

Tikai subkutānai lietošanai. Nelietot intramuskulāri.

Deva:

- Liellopiem līdz 1 gada vecumam: 1 ml uz 50 kg;
- 1 – 2 gadus veciem liellopiem: 1 ml uz 75 kg;
- Liellopiem vecākiem par 2 gadiem: 1 ml uz 100 kg.

Lietošana:

Vienreizēja deva audzēšanas vai vaislas periodā vai pirms šiem periodiem, vai stresa apstākļos (piemēram, transportēšana vai pārvešana, atnešanās, selekcija), kuru rezultātā var rasties klīnisks vai subklīnisks četru mikroelementu vienlaicīgs deficīts.

Maksimālais daudzums vienā injekcijas vietā: 7 ml.

Pirms lietošanas izlasiet iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

8. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Ierobežojumu periods:

Gaļai un blakusproduktiem: 28 dienas.

Pienam: nulle stundas.

9. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

Īpaši brīdinājumi:

Vienlaikus ar šīm veterinārajām zālēm nelietot papildu varu, cinku, mangānu vai selēnu.

Šīs veterinārās zāles satur ĻOTI AUGSTU selēna koncentrāciju.

Lai izvairītos no nejaušas pašinjicēšanas un iespējamā selēna toksicitātes riska, rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, ievērot piesardzību.

Ja notikusi nejauša (gadījuma rakstura) pašinjicēšana, NEKAVĒJOTIES MEKLĒT MEDICĪNISKO PALĪDZĪBU un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Pirms lietošanas izlasiet iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

10. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP: {mēnesis/gads}

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot līdz.....

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

12. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

Šis punkts tiks drukāts tikai uz ārējā iepakojuma (kartona kastes), jo tas nav jānorāda uz tiešā iepakojuma.

13. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM” UN NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI UN LIETOŠANU, JA PIEMĒROJAMI

Lietošanai dzīvniekiem.

Recepšu veterinārās zāles.

14. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Šis punkts tiks drukāts tikai uz ārējā iepakojuma (kartona kastes), jo tas nav jānorāda uz tiešā iepakojuma.

15. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Warburton Technology Limited,
36 Fitzwilliam Square,
Dublin 2,
Īrija

16. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

V/MRP/21/0020

17. RAŽOŠANAS SĒRIJAS NUMURS

Sērija {numurs}