

ANHANG III

KENNZEICHNUNG UND PACKUNGSBEILAGE

A. KENNZEICHNUNG

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG**Faltschachtel mit 3, 12 oder 24 Euterinjektoren**
Eimer mit 120 Euterinjektoren**1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Combiclav intramammäre Suspension

2. WIRKSTOFF(E)

Jeder Euterinjektor mit 3 g enthält:

Amoxicillin 200 mg

Clavulansäure 50 mg

Prednisolon 10 mg

3. PACKUNGSGRÖSSE(N)

3, 12, 24 oder 120 Euterinjektoren

4. ZIELTIERART(EN)

Rinder (laktierende Kühe).

5. ANWENDUNGSGEBIETE**6. ARTEN DER ANWENDUNG**

Intramammäre Anwendung.

7. WARTEZEITEN

Wartezeit:

Essbare Gewebe: 7 Tage.

Milch: 84 Stunden.

Kombinierte Therapie:

Bei Verwendung dieses Tierarzneimittels in Kombination mit potenziertem Penicillin-Injektion:

Essbare Gewebe: 42 Tage.

Milch: 84 Stunden.

Ab der letzten Behandlung mit potenziertem Penicillin-Injektion gemäß dem
Minstdosierungsschema.**8. VERFALLDATUM**

Exp. {MM/JJJJ}

9. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Nicht über 25°C lagern.

Trocken lagern.

10. VERMERK „LESEN SIE VOR DER ANWENDUNG DIE PACKUNGSBEILAGE.“

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

Warnhinweise für den Anwender:

Penicilline und Cephalosporine können Überempfindlichkeitsreaktionen hervorrufen.

Lesen Sie die Packungsbeilage zu den Warnhinweisen für den Anwender.

11. VERMERK „NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN“

Nur zur Behandlung von Tieren.

12. KINDERWARNHINWEIS „ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN“

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

13. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

14. ZULASSUNGSNUMMERN

BE-V537342

15. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN

3 g Euterinjektor, Etikett

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Combiclav

2. MENGENANGABEN ZU DEN WIRKSTOFFEN

Jeder Euterinjektor mit 3 g enthält:

Amoxicillin 200 mg

Clavulansäure 50 mg

Prednisolon 10 mg

3. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

4. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}