

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**Kartonnen doos****1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Narcostart 1 mg/ml oplossing voor injectie

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDE(E)L(EN)

Elke ml bevat:

Medetomidine hydrochloride 1,0 mg
(overeenkomend met 0,85 mg medetomidine)

3. VERPAKKINGSGROOTTE

10 ml
5 x 10 ml

4. DOELDIERSOORT(EN)

Honden en katten.

**5. INDICATIES****6. TOEDIENINGSWEG(EN)**

Honden: Intramusculair of intraveneus gebruik
Katten: Intramusculair gebruik

7. WACHTTIJD(EN)**8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}
Na aanbreken gebruiken binnen 28 dagen.
Na aanbreken gebruiken voor...

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Niet in de vriezer bewaren.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Le Vet B.V.

14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE-V368611 (Broombutylrubberen stop)

BE-V662962 (Chloorbutylrubberen stop)

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD**

Injectieflacon

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Narcostart



2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN

Medetomidine hydrochloride 1 mg/ml

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj} Na aanbreken openen gebruiken voor.....