

Wortlaut der für das Behältnis vorgesehenen Angaben

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Cryptisel 0,5 mg/ml Lösung zum Eingeben für Kälber
Halofuginon

2. WIRKSTOFF(E)

1 ml enthält:

Wirkstoff:

Halofuginon 0,50 mg
(entsprechend 0,6086 mg Halofuginonlactat)

3. DARREICHUNGSFORM

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

290 ml
490 ml
980 ml

5. ZIELTIERART(EN)

Rind (Kalb, neugeboren)

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

7. ART DER ANWENDUNG

Zum Eingeben.
Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT(EN)

Wartezeit: Essbare Gewebe: 13 Tage.

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {MM/JJJJ}
Nach Anbrechen innerhalb von 6 Monaten verbrauchen. Nach erstmaligem Öffnen verwendbar bis
...

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Die Flasche im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

12. BESONDERE VORSICHTSMAßNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ZUTREFFEND

Für Tiere.

Rezept- und apothekenpflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

Zulassungsinhaber
LIVISTO Int'l, S.L.
Av. Universitat Autònoma, 29
08290 Cerdanyola del Vallès
(Barcelona), SPANIEN

Mitvertreiber:
OGRIS Pharma Vertriebs- Gesellschaft m.b.H.
Hinderhoferstraße 1- 3
A-4600 Wels

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

Z. Nr.:

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B. {Nummer}

Wortlaut der für die äußere Umhüllung vorgesehenen Angaben

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Cryptisel 0,5 mg/ml Lösung zum Eingeben für Kälber
Halofuginon

2. WIRKSTOFF(E)

1 ml enthält:

Wirkstoff:

Halofuginon 0,50 mg
(entsprechend 0,6086 mg Halofuginonlactat)

3. DARREICHUNGSFORM

Lösung zum Eingeben.

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

290 ml
490 ml
980 ml

5. ZIELTIERART(EN)

Rind (Kalb, neugeboren)

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

7. ART DER ANWENDUNG

Zum Eingeben.
Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT(EN)

Wartezeit: Essbare Gewebe: 13 Tage

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {MM/JJJJ}
Nach Anbrechen innerhalb von 6 Monaten verbrauchen. Nach erstmaligem Öffnen verwendbar bis
...

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Die Flasche im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

12. BESONDERE VORSICHTSMAßNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Entsorgung: Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ZUTREFFEND

Für Tiere.

Rezept- und apothekenpflichtig.

14 KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

Zulassungsinhaber:

LIVISTO Int'l, S.L.

Av. Universitat Autònoma, 29

08290 Cerdanyola del Vallès

(Barcelona), SPANIEN

Mitvertreiber:

OGRIS Pharma Vertriebs- Gesellschaft m.b.H.

Hinderhoferstraße 1- 3

A-4600 Wels

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

Z. Nr.:

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B. {Nummer}