

PŘÍLOHA III
OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE

A. OZNAČENÍ NA OBALU

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**Kartonová krabička****1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Mastijet Forte intramamární suspenze pro skot

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Tetracyclini hydrochloridum	200 mg
Neomycinum (ut Neomycini sulfas)	250 mg
Bacitracinum	2000 I.U.
Prednisolonum	10 mg

3. VELIKOST BALENÍ

20 aplikátorů a 20 čistících ubrousků

4. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT

Skot – krávy v laktaci

5. INDIKACE**6. CESTY PODÁNÍ**

Intramamární podání.

7. OCHRANNÉ LHŮTY**Ochranné lhůty**

Maso: 21 dní.

Mléko: 120 hodin.

8. DATUM EXSPIRACE

Exp. {MM/RRRR}

9. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte v chladničce (2°C - 8°C).

10. OZNAČENÍ „PŘED POUŽITÍM SI PŘEČTĚTE PŘÍBALOVOU INFORMACI“
--

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

11. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“

Pouze pro zvířata.

12. OZNAČENÍ „UCHOVÁVEJTE MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“
--

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

13. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Intervet International B.V.

14. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

96/055/01-C

15. ČÍSLO ŠARŽE

Lot: {číslo}

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI**Aplikátor****1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Mastijet Forte intramamární suspenze pro skot

2. KVANTITATIVNÍ ÚDAJE O LÉČIVÝCH LÁTKÁCH

Tetracyclini hydrochloridum	200 mg
Neomycinum (ut Neomycini sulfas)	250 mg
Bacitracinum	2000 I.U.
Prednisolonum	10 mg

3. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

4. DATUM EXSPIRACE

Exp. {MM/RRRR}