

Anlage B

Wortlaut der für das Behältnis vorgesehenen Angaben

1. **BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Nefotek 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine
Ketoprofen

2. **WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

1 ml Injektionslösung enthält:
Ketoprofen 100 mg
Benzylalkohol (E 1519) 10 mg

3. **DARREICHUNGSFORM**

Injektionslösung.

4. **PACKUNGSGRÖSSE**

100 ml, 250 ml

5. **ZIELTIERART(en)**

Rind, Schwein und Pferd

6. **ANWENDUNGSGEBIETE**

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

7. **ART DER ANWENDUNG**

Rinder: IM oder IV Anwendung.

Schweine: IM Anwendung.

Pferde: IV Anwendung.

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. **WARTEZEIT**

Pferde, Rinder und Schweine:

Essbare Gewebe: 4 Tage

Milch (Rind): 0 Stunden

Nicht bei laktierenden Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

9. **BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH**

Die Handhabung muss vorsichtig erfolgen, um eine versehentliche Selbstinjektion zu vermeiden.

10. **VERFALLDATUM**

Verwendbar bis:

Haltbarkeit des Fertigarzneimittels nach Anbruch des Behältnisses: 28

Tage Nach Anbruch verwendbar bis:

11. **BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN**

Das Behältnis im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen. Nicht im Kühlschrank lagern oder einfrieren.

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 erforderlich**

Für Tiere

Rezept- und apothekenpflichtig

14. **KINDERWARNHINWEIS**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. **NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS**

VETPHARMA ANIMAL HEALTH, S.L.

Gran Via Carles III, 98, 7^a

08028 Barcelona

SPANIEN

Mitvertreiber:

Vana GmbH

Wolfgang Schmälzl-Gasse 6

A-1020 Wien

16. **ZULASSUNGSNUMMER**

Z. Nr.: 8-01039

17. **CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS**

Ch.-B.:

Anlage C

Wortlaut der für die äußere Umhüllung vorgesehenen Angaben

1. **BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Nefotek 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine
Ketoprofen

2. **WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

1 ml Injektionslösung enthält:
Ketoprofen 100 mg
Benzylalkohol (E 1519) 10 mg

3. **DARREICHUNGSFORM**

Injektionslösung.

4. **PACKUNGSGRÖSSE**

100 ml
250 ml

5. **ZIELTIERART(en)**

Rind, Schwein und Pferd

6. **ANWENDUNGSGEBIETE**

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

7. **ART DER ANWENDUNG**

Rinder: IM oder IV Anwendung.

Schweine: IM Anwendung.

Pferde: IV Anwendung.

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. **WARTEZEIT**

Pferde, Rinder und Schweine:

Essbare Gewebe: 4 Tage

Milch (Rind): 0 Stunden

Nicht bei laktierenden Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

9. **BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH**

Die Handhabung muss vorsichtig erfolgen, um eine versehentliche Selbstinjektion zu vermeiden. Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

10. **VERFALLDATUM**

Verwendbar bis:

Haltbarkeit nach Anbruch des Behältnisses: 28 Tage

11. **BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN**

Das Behältnis im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen. Nicht im Kühlschrank lagern oder einfrieren.

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 erforderlich**

Für Tiere

Rezept- und apothekenpflichtig

14. **KINDERWARNHINWEIS**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. **NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS**

VETPHARMA ANIMAL HEALTH, S.L.
Gran Via Carles III, 98, 7^a
08028 Barcelona
SPANIEN

Mitvertreiber:
Vana GmbH
Wolfgang Schmälzl-Gasse 6
A-1020 Wien

16. **ZULASSUNGSNUMMER**

Z. Nr.: 8-01039

17. **CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS**

Ch.-B.: