

ANHANG III
KENNZEICHNUNG UND PACKUNGSBEILAGE

A. KENNZEICHNUNG

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

Faltkarton:

1 Blister mit 6 Tabletten

10 Blister mit 6 Tabletten

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Semelcef 1000 mg Tabletten

2. WIRKSTOFF(E)

Jede Tablette enthält:

Cefadroxil 1000 mg

Entsprechend Cefadroxil-Monohydrat 1050 mg

3. PACKUNGSGRÖSSE(N)

6 Tabletten

60 Tabletten

4. ZIELTIERART(EN)

Hunde



5. ANWENDUNGSGEBIETE

6. ARTEN DER ANWENDUNG

Orale Anwendung.

7. WARTEZEITEN

8. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}

Haltbarkeit der geteilten Tabletten: 3 Tage.

9. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Bewahren Sie Tablettenteile bis zur nächsten Verabreichung in der Blisterpackung auf.

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

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

11. VERMERK „NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN“

Nur zur Behandlung von Tieren.

12. KINDERWARNHINWEIS „AUSSERHALB DER SICHT UND REICHWEITE VON KINDERN AUFBEWAHREN“

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.

13. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS

FATRO S.p.A.

14. ZULASSUNGSNUMMERN

Z.Nr.: 838915

15. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

MINDESTANGABEN AUF KLEINEN PRIMÄRVERPACKUNGEN

Blister

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Semelcef

2. MENGENANGABEN ZU DEN WIRKSTOFFEN

Jede Tablette enthält:

Cefadroxil	1000 mg
Entsprechend Cefadroxil-Monohydrat	1050 mg

3. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

4. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}