

ETIKETA	
VETMULIN Injekční roztok	Huvepharma NV

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

VETMULIN 162 mg/ml injekční roztok pro prasata
Tiamulinum

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Léčivá látka

Tiamulinum	162 mg/ml
------------	-----------

Pomocné látky

Butylparaben	0,324 mg/ml
Propyl-gallát (E310)	0,163 mg/ml

3. LÉKOVÁ FORMA

Injekční roztok.

4. VELIKOST BALENÍ

100 ml.

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Prasata.

6. INDIKACE

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

7. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Intramuskulární podání

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

8. OCHRANNÁ LHŮTA

Maso: 21 dnů

9. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

Náhodné sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem je nebezpečné – před použitím čtěte příbalovou informaci.

ETIKETA	
VETMULIN Injekční roztok	Huvepharma NV

10. DATUM EXPIRACE

<EXP {měsíc/rok}>

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 28 dnů.

Po uplynutí této lhůty nespotřebovaný přípravek v obalu zlikvidujte.

Po 1. otevření spotřebujte do:....

11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Chraňte před chladem a mrazem.

Chraňte před světlem.

12. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Zneškodňování odpadu: čtěte příbalovou informaci.

13. OZNAČENÍ "POUZE PRO ZVÍŘATA" A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata. Na předpis.

14. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dosah dětí.

15. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Huvepharma NV

Uitbreidingstraat 80

2600 Antverpy

Belgie

Tel.: +32 3 288 1849

Fax: + 32 3289 7845

E-mail: customerservice@huvepharma.com

16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

96/019/11-C

17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

<Batch> <Šarže> <Č.š.> {číslo}

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

VETMULIN 162 mg/ml injekční roztok pro prasata
Tiamulinum

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Léčivá látka

Tiamulinum	162 mg/ml
------------	-----------

Pomocné látky

Butylparaben	0,324 mg/ml
Propyl-gallát (E310)	0,163 mg/ml

3. LÉKOVÁ FORMA

Injekční roztok.

4. VELIKOST BALENÍ

100 ml.

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Prasata.

6. INDIKACE

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

7. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Intramuskulární podání

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

8. OCHRANNÁ LHŮTA

Maso: 21 dnů

9. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

Náhodné sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem je nebezpečné – před použitím čtěte příbalovou informaci.

VNĚJŠÍ OBAL	
VETMULIN Injekční roztok	Huvepharma NV

10. DATUM EXPIRACE

<EXP {měsíc/rok}>

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 28 dnů.

Po uplynutí této lhůty nespotřebovaný přípravek v obalu zlikvidujte.

Po 1. otevření spotřebujte do:....

11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Chraňte před chladem a mrazem.

Chraňte před světlem.

12. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Zneškodňování odpadu: čtěte příbalovou informaci.

13. OZNAČENÍ "POUZE PRO ZVÍŘATA" A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata. Na předpis.

14. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dosah dětí.

15. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Huvepharma NV

Uitbreidingstraat 80

2600 Antverpy

Belgie

Tel.: +32 3 288 1849

Fax: + 32 3289 7845

E-mail: customerservice@huvepharma.com

16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

96/019/11-C

17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

<Batch> <Šarže> <Č.š.> {číslo}

