

Wortlaut der für das Behältnis vorgesehenen Angaben

MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN

Euterinjektor von 3,6 g

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

PERMAWAY 600 mg Suspension zur intramammären Anwendung **bei Rindern**
Cloxacillin (Benzathin)



2. WIRKSTOFF(E) NACH MENGE

Cloxacillin (als Benzathin) 600 mg / Euterinjektor

3. INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ODER STÜCKZAHL

3,6 g

4. ART(EN) DER ANWENDUNG

Zur einmaligen intramammären Anwendung

5. WARTEZEIT(EN)

Essbare Gewebe: 28 Tage

Milch: Wenn das Intervall zwischen der Behandlung und dem Kalben mindestens 42 Tage beträgt: 4 Tage nach dem Abkalben.

Wenn das Intervall zwischen der Behandlung und dem Kalben weniger als 42 Tage beträgt: 46 Tage nach der Behandlung.

6. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B. {Nummer}

7. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {MM/JJJJ}

Nach erstmaligem Öffnen sofort verbrauchen.

8. VERMERK „FÜR TIERE“

Für Tiere.

Wortlaut der für die äußere Umhüllung vorgesehenen Angaben

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

Umkarton (24 Euterinjektoren, 48 Euterinjektoren, 96 Euterinjektoren)

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

PERMAWAY 600 mg Suspension zur intramammären Anwendung bei Rindern
Cloxacillin (Benzathin)



2. WIRKSTOFF(E)

Cloxacillin (als Benzathin) 600 mg / Euterinjektor

3. DARREICHUNGSFORM

Suspension zur intramammären Anwendung

4. PACKUNGSGRÖSSE

24 Euterinjektoren

48 Euterinjektoren

96 Euterinjektoren

5. ZIELTIERART(EN)

Rind, zur Milchproduktion (Kuh, trockenstehend)

6. ANWENDUNGSGEBIETE

7. ART DER ANWENDUNG

Zur einmaligen intramammären Anwendung.

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT(EN)

Essbare Gewebe: 28 Tage

Milch: Wenn das Intervall zwischen der Behandlung und dem Kalben mindestens 42 Tage beträgt: 4 Tage nach dem Abkalben.

Wenn das Intervall zwischen der Behandlung und dem Kalben weniger als 42 Tage beträgt: 46 Tage nach der Behandlung.

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {MM/JJJJ}

Nach erstmaligem Öffnen sofort verbrauchen.

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Nicht über 25°C lagern.

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.

AT: Rezept- und apothekepflichtig.

DE/BE: Verschreibungspflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

AT:

Vetoquinol Österreich GmbH

Gußhausstraße 14/5

1040 Wien

Österreich

DE:

Vetoquinol GmbH

Reichenbachstr. 1

85737 Ismaning

Deutschland

BE:

Vetoquinol N.V./S.A.
Kontichsesteenweg 42
2630 Aartselaar
Belgien

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

AT: Z. Nr.: 840494
DE: Zul.-Nr.: 402733.00.00
BE:

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B. {Nummer}