

A. OZNAKOWANIE OPAKOWAŃ

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIU ZEWNĘTRZNYM I OPAKOWANIU BEZPOŚREDNIM

Pudelko zawierające butelkę 100 ml lub 500 ml

Butelka 100 ml i 500 ml

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

Multimin roztwór do wstrzykiwań dla bydła

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Każdy ml zawiera:

Cynk: 60 mg (co odpowiada 74,68 mg cynku tlenku)

Mangan: 10 mg (co odpowiada 20,92 mg manganu węglanu)

Miedź: 15 mg (co odpowiada 26,09 mg miedzi węglanu)

Selen: 5 mg (co odpowiada 10,95 mg sodu seleninu)

3. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Roztwór do wstrzykiwań

4. WIELKOŚĆ OPAKOWANIA

Butelka 100ml

Butelka 500ml

5. DOCELOWE GATUNKI ZWIERZĄT

Bydło

6. WSKAZANIA LECZNICZE

Wskazania dotyczące stosowania

Dostarczanie pierwiastków śladowych w celu skorygowania współistniejących klinicznych lub subklinicznych niedoborów selenu, miedzi, manganu i cynku, które mogą wystąpić w krytycznych fazach cyklu produkcyjnego lub w trakcie hodowli.

7. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Wyłącznie do podania podskórnego. Nie podawać domięśniowo.

Dawkowanie:

- Bydło – do 1 roku: 1 ml na 50 kg
- Bydło – w wieku 1–2 lat: 1 ml na 75 kg
- Bydło – powyżej 2 lat: 1 ml na 100 kg

Harmonogram podawania leku

Jednorazową dawkę należy podać w trakcie lub przed okresami stresu w cyklu produkcyjnym i hodowlanym, które mogą sprzyjać wystąpieniu klinicznych lub subklinicznych objawów niedoborów czterech pierwiastków śladowych (na przykład transport/wysyłka, wycielenie, okres rozrodu).

Maksymalna objętość podawana w jedno miejsce: 7 ml

Przed użyciem należy przeczytać ulotkę.

8. OKRESY KARENCJI

Okresy karencji:

Tkanki jadalne: 28 dni

Mleko: zero godzin

9. SPECJALNE OSTRZEŻENIA, JEŚLI KONIECZNE

Specjalne ostrzeżenia:

Nie należy jednocześnie podawać dodatkowej dawki miedzi, cynku, manganu lub selenu.

Ten produkt zawiera WYSOKO skoncentrowaną dawkę selenu.

Ze względu na potencjalne ryzyko toksyczności selenu, podczas pracy z produktem należy zachować ostrożność, aby uniknąć przypadkowej samoiniekcji.

W razie przypadkowej samoiniekcji NALEŻY NATYCHMIAST ZWRÓCIĆ SIĘ DO LEKARZA i pokazać lekarzowi ulotkę informacyjną lub etykietę.

Przed użyciem należy przeczytać ulotkę.

10. TERMIN WAŻNOŚCI SERII

Termin ważności (EXP)

Okres ważności po pierwszym otwarciu opakowania bezpośredniego: 28 dni.

Zawartość otwartego opakowania należy zużyć w ciągu.....

11. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

12. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI MA TO ZASTOSOWANIE

Niewykorzystany produkt leczniczy weterynaryjny lub jego odpady należy usunąć w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami.

Ta sekcja zostanie nadrukowana na opakowaniu zewnętrznym (pudełku tekturowym) wyłącznie, jeśli nie jest to wymagane na opakowaniu bezpośrednim.

13. NAPIS " WYŁĄCZNIE DLA ZWIERZĄT" ORAZ WARUNKI LUB OGRANICZENIA DOTYCZĄCE DOSTAWY I STOSOWANIA, JEŚLI DOTYCZY

Wyłącznie dla zwierząt.

Wydawany z przepisu lekarza – Rp.

Do podawania pod nadzorem lekarza weterynarii.

14. NAPIS „PRZECHOWYWAĆ W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI”
--

Przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Ta sekcja zostanie nadrukowana na opakowaniu zewnętrznym (pudełku tekturowym) wyłącznie, jeśli nie jest to wymagane na opakowaniu bezpośrednim.

15. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO
--

Warburton Technology Limited
36 Fitzwilliam Square
Dublin 2,
Irlandia

16. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Nr pozwolenia:

17. NUMER SERII

Nr serii (Lot)