

Vnější obal – krabička:

CZ TETRASOL LA 200 mg/ml injekční roztok

1/ Název veterinárního léčivého přípravku

TETRASOL LA 200 mg/ml injekční roztok

Oxytetracyclinum

2/ Obsah léčivých a ostatních látek

1 ml obsahuje:

Léčivá látka:

Oxytetracyclinum (ut dihydricum) 200 mg

Pomocná látka:

Natrium-hydroxymethansulfínát 3 mg

3/ Léková forma

Injekční roztok

4/ Velikost balení

100 ml (250 ml, 12x100 ml)

5/ Cílový druh zvířat

Skot, ovce a prasata.

6/ Indikace

Léčba celkových a lokálních infekčních onemocnění vyvolaných mikroorganismy citlivými k oxytetracyklinu.

7/ Způsob a cesta

Hluboko intramuskulárně

Obecná dávka: 20 mg oxytetracyklinu/kg ž. hm. (odpovídá 1ml/10 kg ž. hm.)

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

8/ Ochranné lhůty:

Maso: 28 dnů

Mléko skotu: 7 dnů

Nepoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidský konzum.

9/ Zvláštní upozornění, pokud je (jsou) nutná

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

10/ Datum expirace

EXP: {měsíc / rok}

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 28 dnů

11/ Zvláštní podmínky pro uchovávání

Uchovávejte při teplotě do 25° C.

Chraňte před světlem.

12/ Zvláštní opatření pro zneškodňování nepoužitých přípravků nebo odpadu, pokud je jich třeba

Všechn nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

13/ Označení „Pouze pro zvířata“ a podmínky nebo omezení týkající se výdeje a použití, pokud je jich třeba

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14/ Označení „Uchovávat mimo dosah dětí“

Uchovávat mimo dosah dětí

15/ Jméno a adresa držitele rozhodnutí o registraci

Univet Ltd., Tullyvin, Cootehill, Co. Cavan, Irsko

16/ Reg.číslo: 96/1160/97-C

17/ Číslo šarže od výrobce:

Č. š.: {číslo}

Etiketa:

CZ TETRASOL LA 200 mg/ml injekční roztok

1/ Název veterinárního léčivého přípravku

TETRASOL LA 200 mg/ml injekční roztok

Oxytetracyclinum

2/ Obsah léčivých a ostatních látek

1 ml obsahuje:

Léčivá látka:

Oxytetracyclinum (ut dihydricum) 200 mg

Pomocná látka:

Natrium-hydroxymethansulfínát 3 mg

3/ Léková forma

Injekční roztok

4/ Velikost balení

100 ml (250 ml)

5/ Cílový druh zvířat

Skot, ovce a prasata.

6/ Indikace

Léčba celkových a lokálních infekčních onemocnění vyvolaných mikroorganismy citlivými k oxytetracyklinu.

7/ Způsob a cesta

Hluboko intramuskulárně

Obecná dávka: 20 mg oxytetracyklinu/kg ž. hm. (odpovídá 1ml/10 kg ž. hm.)

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

8/ Ochranné lhůty:

Maso: 28 dnů

Mléko skotu: 7 dnů

Nepoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidský konzum.

9/ Zvláštní upozornění, pokud je (jsou) nutná

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

10/ Datum expirace

EXP: {měsíc / rok}

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 28 dnů

Po 1. otevření spotřebujte do ...

11/ Zvláštní podmínky pro uchovávání

Uchovávejte při teplotě do 25° C.

Chraňte před světlem.

12/ Zvláštní opatření pro zneškodňování nepoužitých přípravků nebo odpadu, pokud je jich třeba

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

13/ Označení „Pouze pro zvířata“ a podmínky nebo omezení týkající se výdeje a použití, pokud je jich třeba

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14/ Označení „Uchovávat mimo dosah dětí“

Uchovávat mimo dosah dětí

15/ Jméno a adresa držitele rozhodnutí o registraci

Univet Ltd., Tullyvin, Cootehill, Co. Cavan, Irsko

Distribuce pro ČR

Vele spol. s.r.o.

Ústí 88

588 42 Větrný Jeníkov

Česká republika

16/ Reg.číslo: 96/1160/97-C

17/ Číslo šarže od výrobce:

Č. š.: {číslo}