

ETIQUETADO

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN APARECER EN LA ETIQUETA ENVASE DE PEQUEÑO TAMAÑO FRASCO 20 ml

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

DIVASA-FARMAVIC, S.A.

Ctra. Sant Hipòlit, km 71

08503 GURB – VIC

(Barcelona)

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

TABERNIL LEVAMISOL

3. COMPOSICIÓN EN PRINCIPIOS ACTIVOS

Composición por ml: Levamisol (hidrocloruro) 75 mg; Benzoato de sodio (E-211), 1 mg; metabisulfito de sodio (E-223) 0,5 mg; edetato de disodio, 0,5 mg.

4. CONTENIDO

20 ml

5. VIA DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral en el agua de bebida.

6. TIEMPO DE ESPERA

No procede.

7. LOTE

Lote:

8. CADUCIDAD

CAD: Mes /año

9. CONSERVACIÓN:

Este medicamento veterinario no precisa condiciones especiales de conservación.

10. N° AUTORIZACIÓN:

Reg. N°: 63 ESP

11. Uso veterinario – Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.



DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE EXTERIOR

CAJA CON 1 FRASCO DE 20 ml

CN: 572312.9



1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

TABERNIL LEVAMISOL
(levamisol hidrocloreto)

2. COMPOSICIÓN EN PRINCIPIO ACTIVO Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Composición por ml: Levamisol (hidrocloreto) 75 mg; Benzoato de sodio (E-211), 1 mg; metabisulfito de sodio (E-223), 0,5 mg; edetato de disodio, 0,5 mg.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución para administración en el agua de bebida.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

20 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Aves (pájaros ornamentales).

6. INDICACIÓN(ES)

Ver prospecto.

7. DOSIFICACIÓN Y VÍA(S) Y FORMA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral, administración en el agua de bebida.

POSOLOGIA: Ver prospecto.

8. TIEMPO DE ESPERA

No procede.

9. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Antes de su uso deberá leer el prospecto contenido en el envase.

10. FECHA DE CADUCIDAD

Cad: Mes / Año.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Este medicamento veterinario no precisa condiciones especiales de conservación.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 3 meses.

Periodo de validez después de su disolución según las instrucciones: 24 horas.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES QUE DEBEN OBSERVARSE AL ELIMINAR EL MEDICAMENTO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, SUS RESIDUOS

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

13. USO VETERINARIO – MEDICAMENTO SUJETO A PRESCRIPCIÓN VETERINARIA

14. MANTENER FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS.



15. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

DIVASA-FARMAVIC, S.A.

Ctra. Sant Hipòlit, km 71

08503 GURB – VIC

(Barcelona)

16. N° AUTORIZACIÓN

Reg. N°: 63 ESP

17. LOTE

Lote: