

Wortlaut der für das Behältnis vorgesehenen Angaben

MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN

Euterinjektor mit 10 g Suspension

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Novocillin LC 1000 mg, Suspension zur intramammären Anwendung für laktierende Milchkühe

Oxacillin-Natrium

2. WIRKSTOFF(E) NACH MENGE

1 Euterinjektor mit 10 g Suspension enthält:

Wirkstoff:

Oxacillin-Natrium 1000 mg
(entsprechend 1042,5 mg Oxacillin-Natrium-Monohydrat bzw. 948 mg Oxacillin)

3. INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ODER STÜCKZAHL

10 g

4. ART(EN) DER ANWENDUNG

Zur intramammären Anwendung.

5. WARTEZEIT(EN)

Wartezeit(en):

Essbare Gewebe: 6 Tage
Milch: 144 Stunden (6 Tage)

6. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B. {Nummer}

7. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {MM/JJJJ}
Haltbarkeit 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 mit 24 Euterinjektoren

Umkarton mit 20 Euterinjektoren

Umkarton mit 10 Euterinjektoren

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Novocillin LC 1000 mg, Suspension zur intramammären Anwendung für laktierende Milchkühe

Oxacillin-Natrium

2. WIRKSTOFF(E)

1 Euterinjektor mit 10 g Suspension enthält:

Wirkstoff:

Oxacillin-Natrium 1000 mg

(entsprechend 1042,5 mg Oxacillin-Natrium-Monohydrat bzw. 948 mg Oxacillin)

3. DARREICHUNGSFORM

Suspension zur intramammären Anwendung

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

10 Euter-Injektoren mit je 10 g Suspension

20 Euter-Injektoren mit je 10 g Suspension

24 Euter-Injektoren mit je 10 g Suspension

5. ZIELTIERART(EN)

Rind (Milchkuh, laktierend)

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

entfällt

7. ART DER ANWENDUNG

Zur intramammären Anwendung.

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT(EN)

Wartezeit(en):

Essbare Gewebe:

Milch:

6 Tage

144 Stunden (6 Tage)

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Penicilline und Cephalosporine können gelegentlich schwere allergische Reaktionen hervorrufen. Lesen Sie die Packungsbeilage für besondere Warnhinweise.
Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {MM/JJJJ}
Haltbarkeit 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.
Rezept- und apothekenpflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSHABERS

Zulassungsinhaber
Pharmanovo Veterinärarzneimittel GmbH
Liebochstr. 9
8143 Dobl
Österreich

Mitvertrieb in Österreich
AniMed Service AG
Liebochstr. 9
8143 Dobl
Österreich

16. ZULASSUNGSNR.(N)

Z. Nr.: 840453

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B. {Nummer}