

ETIQUETADO

< DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO >

{NATURALEZA/TIPO} ETIQUETA

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

BOVIPOUR POUR-ON SOLUCION 5 mg/ml PARA BOVINO
Ivermectina

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRAS SUSTANCIAS

Ivermectina 5,0 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICA

Solución para unción dorsal continua

4. TAMAÑO DEL ENVASE

Envases "flexi pack" de base plana conteniendo 1 L, 2,5 L y 5 L y envases con aplicador para unción continua conteniendo 250 ml, 500 ml y 1 L.

5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Tratamiento de nemátodos gastrointestinales, vermes pulmonares, vermes oculares, barros, ácaros de la sarna coriódica y sarcódica y piojos chupadores y masticadores en ganado bovino de carne y bovino de leche no lactante por los parásitos especificados en la caja.

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Para unción dorsal continua

Dosis: 1 ml por 10 kg peso vivo (en base a la dosis recomendada de 500 microgramos/kg p.v.).

Para asegurar la administración de una dosis correcta, el peso vivo debe determinarse lo más exactamente posible.

Si los animales van a ser tratados de forma colectiva y no individual, deberían agruparse según su peso y ser tratados de acuerdo al mismo, para evitar infra o sobredosificaciones.

Lea la caja antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Carne: 28 días.

Leche: No usar en vacas lecheras en lactación cuya leche se utiliza para el consumo humano.

No usar en vacas lecheras no lactantes, incluyendo novillas lecheras gestantes en los 60 días anteriores a la fecha prevista para el parto.

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES) SI PROCEDE(N)

Lea la caja antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Fácilmente Inflamable – conservar alejado del calor, chispas, llamas u otras fuentes de ignición. Cerrar el envase cuando no se utilice. Los envases deben mantenerse en posición vertical durante su almacenamiento. Proteger de la luz.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. EXTREMADAMENTE PELIGROSO PARA LOS PECES Y OTROS ORGANISMOS ACUÁTICOS. No contaminar aguas o cauces superficiales con el producto o envases usados.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, si procede

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea, Co. Galway
Irlanda

Representante del titular de la autorización de comercialización:

Cenavisa S.L.
Camí Pedra Estela s/n
43205 Reus Tarragona
España

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

1827 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote