

PŘÍLOHA III
OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE

A. OZNAČENÍ NA OBALU

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

{ krabička }

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Pentoxin 500 mg/ml injekční roztok

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

1 ml obsahuje pentobarbitalum natricum 500 mg
(což odpovídá 455,7 mg pentobarbitalum)

3. VELIKOST BALENÍ

100 ml

4. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT

Psi, kočky, norci, tchoři, zajíci, králíci, morčata, křečci, potkani, myši, kur domácí, holubi, okrasní ptáci, malí hadi, želvy, ještěři, žáby, koně, poníci, skot, prasata.

5. INDIKACE

Eutanázie.

6. CESTY PODÁNÍ

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

7. OCHRANNÉ LHŮTY

Ochranná lhůta:

Je třeba učinit patřičná opatření, aby se těla a vedlejší živočišné produkty utracených zvířat, kterým byl podán tento přípravek, nedostaly do potravinového řetězce a nebyly použity ke konzumaci lidmi nebo zvířaty.

8. DATUM EXSPIRACE

Exp. {mm/rrrr}

Po 1. otevření spotřebujte do 28 dní.

Po 1. propíchnutí zátky spotřebujte do:

9. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

10. OZNAČENÍ „PŘED POUŽITÍM SI PŘEČTĚTE PŘÍBALOVOU INFORMACI“

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

11. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“

Pouze pro zvířata.

12. OZNAČENÍ „UCHOVÁVEJTE MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

13. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

C&H Generics Ltd.

14. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

96/032/20-C

15. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

Další požadavky na právní status pro označování

OPL

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

{ štítek }

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Pentoxin 500 mg/ml injekční roztok

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

1 ml obsahuje pentobarbitalum natricum 500 mg
(což odpovídá 455,7 mg pentobarbitalum)

3. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT**4. CESTY PODÁNÍ**

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

5. OCHRANNÉ LHŮTY

Ochranná lhůta:

Je třeba učinit patřičná opatření, aby se těla a vedlejší živočišné produkty utracených zvířat, kterým byl podán tento přípravek, nedostaly do potravinového řetězce a nebyly použity ke konzumaci lidmi nebo zvířaty.

6. DATUM EXSPIRACE

Exp. {mm/rrrr}

Po 1. otevření spotřebujte do 28 dní.

Po 1. propíchnutí zátky spotřebujte do:

7. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ**8. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

C&H Generics Ltd.

9. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

Další požadavky na právní status pro označování

OPL