

BIJLAGE II
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A.ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**Kartonnen doos****1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Buprecare Multidosis 0,3 mg/ml oplossing voor injectie

2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN

Buprenorfine (als buprenorfinehydrochloride) 0,3 mg/ml.

3. VERPAKKINGSGROOTTE

10 ml

4. DOELDIERSOORTEN

Hond, kat.

5. INDICATIES**6. TOEDIENINGSWEGEN**

Intramusculair of intraveneus gebruik.

7. WACHTTIJDEN**8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}

Na aanbreken gebruiken binnen 28 dagen.

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Niet bewaren boven 25 °C.

Bewaar de injectieflacon in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN



14. NUMMER VAN DE VERGUNNINGEN VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE-V415676

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD**

10 ml flacon

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Buprecare Multidosis

2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN

Buprenorfine (als buprenorfinehydrochloride) 0,3 mg/ml.

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na aanbreken gebruiken binnen 28 dagen.