

ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

CAJA DE 1 VIAL DE 50 ML

O

C.N.

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

DIUREMICÍN 50 mg/ml solución inyectable

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

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Hidroclorotiazida..... 50 mg

Excipientes, c.s.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable

4. TAMAÑO DEL ENVASE

50 mL

5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, caballos no destinados a consumo humano, perros y gatos.

6. INDICACIONES DE USO

Bovino: Edema mamario y vulvar. Edemas localizados de origen traumático.

Caballos no destinados a consumo humano: Edemas localizados.

Perros y gatos: Edemas de origen hepático, renal o cardíaco. Ascitis.

En general: Estímulo de la diuresis.

7. MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Lea el prospecto antes de usar.

Vía intramuscular.

8. TIEMPO DE ESPERA

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-13-04

Bovino: Carne: 7 días.
Leche: No usar en animales en lactación cuya leche se utilice para el consumo humano.

Caballos: No procede. No usar en équidos cuya carne o leche se destine al consumo humano.

9. ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI PROCEDEN

Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes/año}
Una vez abierto, utilizar antes de 28 días.
Fecha límite de utilización:

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz y humedad.

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

Eliminar los residuos de conformidad con las normativas locales.

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

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.
Administración por el veterinario o bajo su supervisión.

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:
CZ Vaccines S.A.U.
36410 O Porriño – España

Representante del titular:
Vetia Animal Health, S.A.U.
36410 O Porriño – España

16. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

957 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO**VIAL DE 50 ML****O****1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

DIUREMICÍN 50 mg/ml solución inyectable

2. CANTIDAD DE SUSTANCIA ACTIVA

Cada ml contiene:

Hidroclorotiazida..... 50 mg

3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

50 ml

4. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular

5. TIEMPO DE ESPERA

Bovino: Carne: 7 días.

Leche: No usar en animales en lactación cuya leche se utilice para el consumo humano.

Caballos: No procede. No usar en équidos cuya carne o leche se destine al consumo humano.

6. NÚMERO DE LOTE

Lote {número}

7. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes/año}

Una vez abierto, utilizar antes de 28 días.

Fecha límite de utilización:

8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.