

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

Synulox LC suspensie voor intramammair gebruik

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)

Elke injector voor intramammair gebruik van 3 g bevat:

Amoxicilline (als amoxicilline trihydraat)	200 mg
Clavulaanzuur (als kaliumclavulanaat)	50 mg
Prednisolone	10 mg

3. VERPAKKINGSGROOTTE

3 injector voor intramammair gebruik
12 injector voor intramammair gebruik
24 injector voor intramammair gebruik
300 injector voor intramammair gebruik

4. DOELDIERSOORT(EN)

Runderen (melkgevende koeien)

5. INDICATIES**6. TOEDIENINGSWEG(EN)**

Intramammair gebruik.

7. WACHTTIJD(EN)

Wachttijden:

Vlees en slachtafval: 7 dagen

Melk: 84 uur, i.e. 7 melkbeurten bij 2x melken per dag, of 11 melkbeurten bij 3x melken per dag.

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bewaren beneden 25 °C.
Op een droge plaats 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

Zoetis Belgium

14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE-V512755

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD****LDPE injectoren voor intramammair gebruik****1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Synulox LC

2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN

Elke injector bevat:

Amoxicillin. 200 mg

Acid. Clavulanic. 50 mg

Prednisolon . 10 mg

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}