

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

Faltschachtel 3x10 g / 5x10 g / 20x10 g / 40x10 g / 100x10 g

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Ubropen 600 mg Suspension zur intramammären Anwendung

2. WIRKSTOFF(E)

Jeder Euterinjektor zu 10 g enthält:
Benzylpenicillin-Procain 1 H₂O 600 mg
(entsprechend 340,8 mg Benzylpenicillin)

3. PACKUNGSGRÖSSE(N)

3 x 10 g mit 3 Reinigungstüchern
5 x 10 g mit 5 Reinigungstüchern
20 x 10 g mit 20 Reinigungstüchern
40 x 10 g mit 40 Reinigungstüchern
100 x 10 g mit 100 Reinigungstüchern

4. ZIELTIERART(EN)

Rind (laktierend).

5. ANWENDUNGSGEBIETE**6. ARTEN DER ANWENDUNG**

Zur intramammären Anwendung.

7. WARTEZEITEN

Wartezeit:
Milch: 6 Tage.
Essbare Gewebe: 3 Tage.

8. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}

9. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Nicht über 25 °C lagern.

10. VERMERK „LESEN SIE VOR DER ANWENDUNG DIE PACKUNGSBEILAGE.“

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

11. VERMERK „NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN“

Nur zur Behandlung von Tieren.

12. KINDERWARNHINWEIS „ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN“

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

13. NAME DES ZULASSUNGSHABERS

Zulassungsinhaber:

Vetcare Oy

Mitvertreiber:

DE: Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

AT: Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

14. ZULASSUNGSNR.

DE: 402066.00.00

AT: Z. Nr.: 836805

15. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN

10 g EUTERINJEKTOR

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Ubropen

2. MENGENANGABEN ZU DEN WIRKSTOFFEN

Benzylpenicillin-Procain 1 H₂O 600 mg (entsprechend 340,8 mg Benzylpenicillin) pro Injektor

10 g

3. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

4. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}