

ANHANG III

KENNZEICHNUNG UND PACKUNGSBEILAGE

A. KENNZEICHNUNG

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

Faltschachtel mit 10 oder 20 Injektoren zur einmaligen Anwendung und 10 oder 20 Desinfektionstüchern

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Ubrolexin Suspension zur intramammären Anwendung

2. WIRKSTOFF(E)

Ein Euterinjektor mit 10 g (12 ml) enthält:

Wirkstoffe:

200 mg Cefalexin (entsprechend 210 mg Cefalexin-Monohydrat)

100 000 I.E. Kanamycinmonosulfat

3. PACKUNGSGRÖSSE(N)

10 x 10 g (mit 10 Desinfektionstüchern)

20 x 10 g (mit 20 Desinfektionstüchern)

4. ZIELTIERART(EN)

Rind (Kuh, laktierend)

5. ANWENDUNGSGEBIETE

6. ARTEN DER ANWENDUNG

Intramammäre Anwendung.

7. WARTEZEITEN

Wartezeiten:

Essbare Gewebe: 10 Tage.

Milch: 5 Tage.

8. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}

9. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

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 „AUSSERHALB DER SICHT UND REICHWEITE VON KINDERN AUFBEWAHREN“

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.

13. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. ZULASSUNGSNUMMERN

DE: Zul.-Nr.: 401157.00.00

AT: Z.Nr.: 8-00759

15. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

MINDESTANGABEN AUF KLEINEN PRIMÄRVERPACKUNGEN**1 Injektor zur einmaligen Anwendung****1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Ubrolexin

2. MENGENANGABEN ZU DEN WIRKSTOFFENCefalexin 200 mg, Kanamycinmonosulfat 100 000 I.E.
10 g**3. CHARGENBEZEICHNUNG**

Lot {Nummer}

4. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}