

## TEXTOS DE ETIQUETADO

### DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR:

Caja

#### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Carofertin 10 mg/ml Emulsión inyectable para bovino y porcino  
Betacaroteno

#### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada ml contiene:  
Sustancia activa: Betacaroteno 10,00 mg

#### 3. FORMA FARMACÉUTICA

Emulsión inyectable

#### 4. TAMAÑO DEL ENVASE

100 ml

#### 5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino (vacas/novillas) y porcino (cerdas adultas)

#### 6. INDICACIÓN(ES) DE USO

#### 7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Para inyección intramuscular o subcutánea.

#### 8. TIEMPO DE ESPERA

Bovino: Carne: cero días  
Leche: cero horas  
Porcino: Carne: cero días

#### 9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar.

#### 10. FECHA DE CADUCIDAD

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12

CAD {mes/año}

**11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

No conservar a temperatura superior a 25°C y proteger de la luz. No congelar.  
Conservar el envase en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

Después de abierto, el medicamento veterinario debe utilizarse inmediatamente. El medicamento veterinario debe usarse siempre en una sola tanda en varios animales. Todo resto de medicamento veterinario que quede en el envase tras un procedimiento debe desecharse inmediatamente después de la administración. Es preferible el uso de una aguja de aspiración.

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

Eliminación: lea el prospecto.

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

Uso veterinario.  
Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Administración bajo control o supervisión del veterinario.

**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**

V.M.D N.V.  
Hoge Mauw 900  
2370 Arendok  
Bélgica

**16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

3420 ESP

**17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN**

Lote {número}

**DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO:**

Etiqueta Vial de vidrio marrón de 100 ml

**1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**Carofertin 10 mg/ml Emulsión inyectable para bovino y porcino  
Betacaroteno**2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRAS SUSTANCIAS**

Cada ml contiene:

Sustancia activa:                      Betacaroteno                      10,00 mg

**3. FORMA FARMACÉUTICA**

Emulsión inyectable

**4. TAMAÑO DEL ENVASE**

100 ml

**5. ESPECIES DE DESTINO**

Bovino (vacas/novillas) y porcino (cerdas adultas)

**6. INDICACIÓN(ES) DE USO****7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN**

Para inyección IM o SC.

**8. TIEMPO DE ESPERA**

Bovino:	Carne:	ceros días
	Leche:	ceros horas
Porcino:	Carne:	ceros días

**9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)**

Lea el prospecto antes de usar.

**10. FECHA DE CADUCIDAD**

CAD {mes/año}

**11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

No conservar a temperatura superior a 25°C y proteger de la luz. No congelar.  
Conservar el envase en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

Después de abierto, el medicamento veterinario debe utilizarse inmediatamente. El medicamento veterinario debe usarse siempre en una sola tanda en varios animales. Todo resto de medicamento veterinario que quede en el envase tras un procedimiento debe desecharse inmediatamente después de la administración. Es preferible el uso de una aguja de aspiración.

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

Eliminación: lea el prospecto.

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

Uso veterinario.  
Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Administración bajo control o supervisión del veterinario.

**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**

V.M.D N.V.  
Hoge Mauw 900  
2370 Arendok  
Bélgica

**16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

3420 ESP

**17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN**

Lote {número}