Wortlaut der für das Behältnis (Durchstechflasche mit Pulver) vorgesehenen Angaben

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Penethaone 236,3 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder Penethamathydroiodid

2. WIRKSTOFF(E) NACH ART UND MENGE

Jede Durchstechflasche enthält: 5 000 000 I.E. Penethamathydroiodid oder

Jede Durchstechflasche enthält: 10 000 000 I.E. Penethamathydroiodid

3. INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ODER STÜCKZAHL

5 000 000 I.E. oder

10 000 000 I.E

4. ART DER ANWENDUNG

Intramuskulär (i.m.)

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

5. WARTEZEIT

Wartezeit:

Essbare Gewebe: 4 Tage

Milch: 2,5 Tage (60 Stunden)

6. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.

7. VERFALLDATUM

Verwendbar bis:

Nach dem Öffnen sofort rekonstituieren. Nach der Rekonstitution innerhalb von 24 Stunden (2-8 °C) verbrauchen.

8. VERMERK "FÜR TIERE"

Für Tiere.

Anlage C

Wortlaut der für das Behältnis (Durchstechflasche mit Lösungsmittel) vorgesehenen Angaben

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS
10.150
Lösungsmittel für
Penethaone 236,3 mg/ml
2. WIRKSTOFF(E) NACH ART UND MENGE
3. INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ODER STÜCKZAHL
18 ml
oder
36 m
I
4. ART DER ANWENDUNG
Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.
5. WARTEZEIT
V. WARTELLII
6. CHARGENBEZEICHNUNG
ChB.
7. VERFALLDATUM
Verwendbar bis:
Volvenabar bio.

Für Tiere.

VERMERK " FÜR TIERE"

Anlage D

Wortlaut der für die äußere Umhüllung vorgesehenen Angaben

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Penethaone 236,3 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder Penethamathydroiodid

2. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 ml der rekonstituierten Suspension enthält 250 000 I.E. (236,3 mg) Penethamathydroiodid

Durchstechflasche mit Pulver:

5 000 000 I.E. (4726 mg) Penethamathydroiodid

Durchstechflasche mit Lösungsmittel: 18 ml

oder

Durchstechflasche mit Pulver:

10 000 000 I.E. (9452 mg) Penethamathydroiodid

Durchstechflasche mit Lösungsmittel: 36 ml

3. DARREICHUNGSFORM

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

1 x (5 000 000 IE Durchstechflasche mit Pulver und Durchstechflasche mit 18 ml Lösungsmittel)

oder

5 x (5 000 000 IE Durchstechflasche mit Pulver und Durchstechflasche mit 18 ml Lösungsmittel)

oder

10 x (5 000 000 IE Durchstechflasche mit Pulver und Durchstechflasche mit 18 ml Lösungsmittel)

oder

1 x (10 000 000 I.E. Durchstechflasche mit Pulver und Durchstechflasche mit 36 ml Lösungsmittel)

oder

5 x (10 000 000 I.E. Durchstechflasche mit Pulver und Durchstechflasche mit 36 ml Lösungsmittel)

oder

10 x (10 000 000 I.E. Durchstechflasche mit Pulver I und Durchstechflasche mit 36 ml Lösungsmittel)

5. **ZIELTIERART(EN)**

Rind (Kühe während der Laktation)

6. ANWENDUNGSGEBIET

7. ART DER ANWENDUNG

Intramuskulär (i.m.)

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT

Wartezeit:

Essbare Gewebe: 4 Tage

Milch: 2,5 Tage (60 Stunden)

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Penicilline und Cephalosporine können gelegentlich schwere allergische Reaktionen hervorrufen. Siehe Packungsbeilage für Anwenderwarnungen. Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis:

Nach dem Öffnen sofort rekonstituieren. Nach der Rekonstitution innerhalb von 24 Stunden (2-8 °C) verbrauchen.

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Die rekonstituierte Injektionssuspension für maximal 24 Stunden im Kühlschrank (2 - 8 °C) lagern.

12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Entsorgung: Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ZUTREFFEND

Für Tiere.

DE: Verschreibungspflichtig.

AT: Rezept- und apothekenpflichtig

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

DIVASA-FARMAVIC, S.A. Ctra. Sant Hipòlit, km 71 08503 Gurb-Vic (Barcelona) Spain

Mitvertrieb Wirtschaftsgenossenschaft Deutscher Tierärzte Eg Siemensstraße 14 30827 Garbsen

16. ZULASSUNGSNUMMER

DE: 402136.00.00 AT: Z.Nr.: ...836399

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B.