

ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja de cartón con 18 sobres de 3 g.

Caja de cartón con 60 sobres de 3 g.

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

DANILON ÉQUIDOS 500 mg/g GRANULADO

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada g contiene:

Suxibuzona500 mg

3. TAMAÑO DEL ENVASE

18 x 3 g

60 x 3 g

4. ESPECIES DE DESTINO

Caballos y ponis no destinados a consumo humano.

5. INDICACIONES DE USO

6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Via oral.

7. TIEMPO DE ESPERA

Tiempo de espera:

No procede.

Su uso no está autorizado en équidos destinados al consumo humano. Los animales tratados no deberán sacrificarse para el consumo humano. El animal debe haber sido declarado como no destinado al consumo humano conforme a la legislación para el «pasaporte de equinos». Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

8. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto el sobre, uso inmediato

9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”

Lea el prospecto antes de usar.

11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

12. 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.

13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN



14. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3959 ESP

15. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO {ETIQUETA DEL SOBRE DE 3 g}

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO
--

DANILON ÉQUIDOS 500 mg/g granulado

2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada g contiene:
Suxibuzona 500 mg

3. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

6. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}
Una vez abierto el sobre, uso inmediato