

Wortlaut der für die äußere Umhüllung vorgesehenen Angaben**ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG**

{FALTSCHACHTEL}

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Tulaxa 25 mg/ml Injektionslösung für Schweine
Tulathromycin

2. WIRKSTOFF(E)

1 ml enthält 25 mg Tulathromycin.

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionslösung

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

50 ml

100 ml

250 ml

5. ZIELTIERART(EN)

Schweine

**6. ANWENDUNGSGEBIET(E)****7. ART DER ANWENDUNG**

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

Art der Anwendung: i.m.

Dosierung:

1 ml Tierarzneimittel/10 kg Körpergewicht

8. WARTEZEIT(EN)

Wartezeiten:

Essbare Gewebe: 13 Tage

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

10. VERFALLDATUM

verwendbar bis

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 28 Tage

Nach erstmaligem Öffnen verwendbar bis.....

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Im Originalbehältnis aufbewahren.

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. Verschreibungspflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT des ZULASSUNGsinhabers

Zulassungsinhaber:

KRKA, d. d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slowenien

16. ZULASSUNGNUMMER(N)

BE-V573022

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B.

Wortlaut der für das Behältnis vorgesehenen Angaben**ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS**

{ETIKETT}

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Tulaxa 25 mg/ml Injektionslösung für Schweine
Tulathromycin

2. WIRKSTOFF(E)

1 ml enthält 25 mg Tulathromycin.

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionslösung

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

100 ml

250 ml

5. ZIELTIERART(EN)

Schweine

**6. ANWENDUNGSGEBIET(E)****7. ART DER ANWENDUNG**

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

Art der Anwendung: i.m.

8. WARTEZEIT(EN)

Wartezeiten:

Essbare Gewebe: 13 Tage

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

10. VERFALLDATUM

verwendbar bis

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 28 Tage

Nach erstmaligem Öffnen verwendbar bis.....

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Im Originalbehältnis aufbewahren.

12. besondere Vorsichtsmaßnahmen für die ENTSORgung VON nicht verwendeten arzneimitteln oder von Abfallmaterialien, SOFERN ERFORDERLICH**13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE Bedingungen oder Beschränkungen für eine sichere und wirksame Anwendung des Tierarzneimittels, SOFERN ZUTREFFEND**

Für Tiere. Verschreibungspflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"**15. NAME UND ANSCHRIFT des ZULASSUNGsinhabers**

Zulassungsinhaber:

KRKA, d. d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Slowenien

16. ZULASSUNGNUMMER(N)

BE-V573022

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B.

MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN

{ETIKETT}

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Tulaxa 25 mg/ml Injektionslösung für Schweine
Tulathromycin



2. WIRKSTOFF(E) NACH MENGE

25 mg/ml

3. INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ODER STÜCKZAHL

50 ml

4. ART(EN) DER ANWENDUNG

i.m.

5. WARTEZEIT(EN)

Wartezeiten:
Essbare Gewebe: 13 Tage

6. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.

7. VERFALLDATUM

verwendbar bis
Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 28 Tage
Nach erstmaligem Öffnen verwendbar bis.....

8. VERMERK " für Tiere"

Für Tiere.