

Wortlaut der für das Behältnis vorgesehenen Angaben

MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN

Flasche mit 20 ml

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

HEMOSILATE 125 mg/ml Injektionslösung
Etamsylat

2. WIRKSTOFF(E) NACH MENGE

Etamsylat 125 mg/ml

3. INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ODER STÜCKZAHL

20 ml

4. ART(EN) DER ANWENDUNG

i.v. oder i.m.

5. WARTEZEIT(EN)

Wartezeit(en):

Rinder, Schafe, Ziegen und Pferde:

Essbare Gewebe: Nach i.v. Verabreichung: Null Tage.
Nach i.m. Verabreichung: 1 Tag.

Milch: Null Stunden.

Schweine:

Essbare Gewebe: Nach i.v. Verabreichung: Null Tage.
Nach i.m. Verabreichung: 1 Tag.

6. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot:

7. VERFALLDATUM

EXP {MM/JJJJ}

Nach Anbrechen innerhalb von 14 Tagen verbrauchen.

8. VERMERK "FÜR TIERE"

Für Tiere.

Wortlaut der für die äußere Umhüllung vorgesehenen Angaben

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

Karton mit 1x 20 ml, 5x20 ml, 10x20 ml

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

HEMOSILATE 125 mg/ml Injektionslösung
Etamsylat

2. WIRKSTOFF(E)

Ein ml enthält:
Etamsylat 125 mg

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionslösung

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

1x20 ml
5x20 ml
10x20 ml

5. ZIELTIERART(EN)

Rind, Schaf, Ziege, Schwein, Pferd, Hund und Katze.

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

7. ART DER ANWENDUNG

Intravenöse oder intramuskuläre Anwendung.
Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT

Wartezeit(en):

Rinder, Schafe, Ziegen und Pferde:

Essbare Gewebe: Nach i.v. Verabreichung: Null Tage.

Nach i.m. Verabreichung: 1 Tag.

Milch: Null Stunden.

Schweine:

Essbare Gewebe: Nach i.v. Verabreichung: Null Tage.

Nach i.m. Verabreichung: 1 Tag.

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

10. VERFALLDATUM

EXP:

Nach erstmaligem Öffnen innerhalb von 14 Tagen verbrauchen.

Nach Anbrechen verwendbar bis:

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Die Durchstechflasche im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

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 apothekenpflicht

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

Ecuphar Veterinaria S.L.U.
C/Cerdanya, 10-12 Planta 6º
08173 Sant Cugat del Vallés
Barcelona (Spanien)

Vertreter des Zulassungsinhabers:

DE: Ecuphar GmbH
Brandteichstraße 20
DE-17489 Greifswald
Tel: + 49 3834835840
info@ecuphar.de

AT:
PRO ZOON Pharma GmbH
Karl-Schönherr-Straße 3
A-4600 Wels

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

DE: 402660.00.00
AT: Z. Nr.: 839413

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Lot: