

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА**КАРТОНЕНА КУТИЯ – за 1 x 50 ml или 1 x 100 ml бутилки****1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ**

Bravoxin инжекционна суспензия

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Всеки 1 ml съдържа:

<i>C. perfringens</i> type A (α) toxoid	$\geq 0,5$ IU
<i>C. perfringens</i> type B & C (β) toxoid	$\geq 20,5$ IU
<i>C. perfringens</i> type D (ϵ) toxoid	$\geq 5,9$ IU
<i>C. chauvoei</i> whole culture, inactivated	$\geq 90\%$ защита
<i>C. novyi</i> toxoid	$\geq 3,8$ IU
<i>C. septicum</i> toxoid	$\geq 3,3$ IU
<i>C. tetani</i> toxoid	$\geq 4,5$ IU
<i>C. sordellii</i> toxoid	$\geq 4,4$ U
<i>C. haemolyticum</i> toxoid	$\geq 25,0$ U

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

50 ml

100 ml

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Говеда и овце.

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ**6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Подкожно приложение.

7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Карентен срок: нула дни.

8. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}

След пробиване използвай в рамките на 8 часа.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние.
Да се пази от светлина.
Да не се замразява.

10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

12. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

Intervet International B.V.

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП

0022-3035

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ ПЪРВИЧНАТА ОПАКОВКА

ЕТИКЕТ НА БУТИЛКА – 100 ml

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Bravoxin инжекционна суспензия

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Всеки 1 ml съдържа:

<i>C. perfringens</i> type A (α) toxoid	$\geq 0,5$ IU
<i>C. perfringens</i> type B & C (β) toxoid	$\geq 20,5$ IU
<i>C. perfringens</i> type D (ϵ) toxoid	$\geq 5,9$ IU
<i>C. chauvoei</i> whole culture, inactivated	$\geq 90\%$ защита
<i>C. novyi</i> toxoid	$\geq 3,8$ IU
<i>C. septicum</i> toxoid	$\geq 3,3$ IU
<i>C. tetani</i> toxoid	$\geq 4,5$ IU
<i>C. sordellii</i> toxoid	$\geq 4,4$ U
<i>C. haemolyticum</i> toxoid	$\geq 25,0$ U

100 ml

3. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Говеда и овце.

4. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Подкожно приложение.

Преди употреба прочетете листовката.

5. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Карентен срок: нула дни.

6. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}

След пробиване използвай в рамките на 8 часа.

7. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние.

Да не се замразява.

Да се пази от светлина.

8. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ
--

Intervet International B.V.

9. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}



Recoverable Signature

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV