

A. KENNZEICHNUNG

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

Karton

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Narcostart 1 mg/ml Injektionslösung

2. WIRKSTOFF(E)

Jeder ml enthält:

Medetomidinhydrochlorid 1,0 mg
(entsprechend 0,85 mg Medetomidin)

3. PACKUNGSGRÖSSE(N)

10 ml
5 x 10 ml

4. ZIELTIERART(EN)

Hund und Katze.



5. ANWENDUNGSGEBIETE

6. ARTEN DER ANWENDUNG

Hund: Zur intramuskulären oder intravenösen Anwendung.
Katze: Zur intramuskulären Anwendung.

7. WARTEZEITEN

8. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}
Nach Anbrechen innerhalb von 28 Tagen verbrauchen.
Nach Anbrechen verwendbar bis ...

9. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Nicht einfrieren.

10. VERMERK „LESEN SIE VOR DER ANWENDUNG DIE PACKUNGSBEILAGE.“

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

11. VERMERK „NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN“

Nur zur Behandlung von Tieren.

12. KINDERWARNHINWEIS „ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN“

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

13. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS

Le Vet B.V.

14. ZULASSUNGSNUMMERN

Z. Nr. 8-00867

15. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN

Durchstechflasche

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Narcostart



2. MENGENANGABEN ZU DEN WIRKSTOFFEN

Medetomidinhydrochlorid 1 mg/ml

3. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

4. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJ}

Nach Anbrechen verwendbar bis ...