

ANHANG III

KENNZEICHNUNG UND PACKUNGSBEILAGE

A. KENNZEICHNUNG

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG**ETIKETT FÜR GROSSVERPACKUNGEN**

Kartons mit 1, 4, 6, 8, 10, 12, 16, 20 oder 24 Flaschen.

Polyethylenflaschen mit 230 g, 460 g, 920 g, 1840 g, 2300 g oder 4600 g antiseptischer Lösung.

(Der Text des Etiketts und der Packungsbeilage kann auf der Umhüllung gedruckt werden.)

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

POVIDERM SOL, 30 mg/g, Lösung zur Anwendung auf der Haut
(Povidonium Iodinatum)

2. WIRKSTOFF(E)

Enthält pro Gramm: 30 mg Povidonium Iodinatum, eq. 3 mg Jod, Glycerol, Macrogol 300, Nonoxynol-9, Dinatrii phosphas dodecahydricus, Zitronensäure monohydrat, Isopropanol, gereinigtes Wasser.

3. DARREICHUNGSFORM

Desinfektionslösung

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

Antiseptische Lösung in Packungen von 1, 4, 6, 8, 10, 12, 16, 20 oder 24 X 230 g, 460 g, 920 g, 1840 g, 2300 g oder 4600 g.

5. ZIELTIERART(EN)

Hund, Kaninchen

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Unterstützende Behandlung bei der Prävention von Haut- und Wundinfektionen.

7. ART DER ANWENDUNG

Die unverdünnte Lösung gleichmäßig auf die betroffenen Hautoberflächen und Wunden anbringen, bis diese vollständig mit einem dünnen homogenen Film bedeckt sind.

Diese Behandlung soll eventuell mehrmals am Tag wiederholt werden, bis man eine deutlich sichtbare Besserung der betroffenen Hautoberflächen feststellt.

8. WARTEZEIT(EN)

Nicht zutreffend.

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

Gegenanzeigen:

Povidon-Jod darf nicht langfristig oder wiederholt auf hoch differenzierte Gewebe, wie Muskeln, Sehnen, Nerven und Knorpel angewendet werden.

Dieses Präparat darf nicht bei Allergie gegen Jod oder einen anderen Bestandteil angewendet werden.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis: {MM/JJJJ}

Nach erstmaligem Anbrechen verwendbar bis:

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Nicht über 25°C lagern. Nicht direktem Sonnenlicht aussetzen.

12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

Povidern Sol darf nicht in das Abwasser gelangen, weil dies eine Gefahr für die im Wasser lebenden Organismen verursachen kann.

13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ERFORDERLICH

Für Tiere.

Frei erhältlich.

14. KINDERWARNHINWEIS " ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

Emdoka bv, John Lijsenstraat 16, B-2321 Hoogstraten

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

BE-V196971

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B. {Nummer}

Uitwendig gebruik

Usage externe

Äußerliche Anwendung

ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS

(Plastikflasche mit 230 g, 460 g, 920 g, 1840 g, 2300 g of 4600 g antiseptischer Lösung)

*(Der Text des Etiketts und der Packungsbeilage kann auf dem Behälter gedruckt werden.)***1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS****POVIDERM SOL, 30 mg/g, Lösung zur Anwendung auf der Haut**
(Povidonum Iodinatum)**2. WIRKSTOFF(E)**

Enthält pro Gramm: 30 mg Povidonum Iodinatum, eq. 3 mg Jod, Glycerol, Macrogol 300, Nonoxynol-9, Dinatrii phosphas dodecahydricus, Zitronensäure monohydrat, Isopropanol, gereinigtes Wasser

3. DARREICHUNGSFORM

Desinfektionslösung.

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

Antiseptische Lösung in Packungen von 230 g, 460 g, 920 g, 1840 g, 2300 g oder 4600 g.

5. ZIELTIERART(EN)

Hund, Kaninchen

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Unterstützende Behandlung bei der Prävention von Haut- und Wundinfektionen.

7. ART DER ANWENDUNG

Die unverdünnte Lösung gleichmäßig auf die betroffenen Hautoberflächen und Wunden anbringen, bis diese vollständig mit einem dünnen homogenen Film bedeckt sind.

Diese Behandlung soll eventuell mehrmals am Tag wiederholt werden, bis man eine deutlich sichtbare Besserung der betroffenen Hautoberflächen feststellt.

8. WARTEZEIT(EN)

Nicht zutreffend.

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

Gegenanzeigen: Povidon-Jod darf nicht langfristig oder wiederholt auf hoch differenzierte Gewebe, wie Muskeln, Sehnen, Nerven und Knorpel angewendet werden.

Dieses Präparat darf nicht bei Allergie gegen Jod oder einen anderen Bestandteil angewendet werden.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis: {MM/JJJJ}

Nach erstmaligem Anbrechen verwendbar bis:

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Nicht über 25°C lagern. Nicht direktem Sonnenlicht aussetzen.

12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

Poviderm Sol darf nicht in das Abwasser gelangen, weil dies eine Gefahr für die im Wasser lebenden Organismen verursachen kann.

13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ERFORDERLICH

Für Tiere.

Frei erhältlich.

14. KINDERWARNHINWEIS " ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

Emdoka bv, John Lijzenstraat 16, B-2321 Hoogstraten

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

BE-V196971

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B. {Nummer}

Uitwendig gebruik

Usage externe

Äußerliche Anwendung