Notice – version DE EXCIPIENT STERILE

GEBRAUCHSINFORMATION STERILES LÖSUNGSMITTEL BI AH

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23, 1050 Brüssel

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS Laboratoire Porte des Alpes, 99, rue de l'Aviation, 69800 Saint-Priest, Frankreich

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Steriles Lösungsmittel BI AH Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia

3. WIRKSTOFFE UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Aqua ad iniectabilia pro dosis una.

4. ANWENDUNGSGEBIETE

Das sterile Lösungsmittel ist dazu bestimmt, lyophilisierte Impfstoffe von Boehringer Ingelheim Animal Healthzu suspendieren.

5. GEGENANZEIGEN

Siehe Beipackzettel der lyophilisierten Impfstoffe, die mit dem sterilen Lösungsmittel zu suspendieren sind.

6. NEBENWIRKUNGEN

Siehe Beipackzettel der lyophilisierten Impfstoffe, die mit dem sterilen Lösungsmittel zu suspendieren sind.

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt mit.

7. ZIELTIERARTEN

Siehe Beipackzettel der lyophilisierten Impfstoffe, die mit dem sterilen Lösungsmittel zu suspendieren sind.

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Verabreichung in der für den Impfstoff angegebenen Form.

Siehe Beipackzettel der lyophilisierten Impfstoffe, die mit dem sterilen Lösungsmittel zu suspendieren sind.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Nach dem Auflösen gut schütteln und sofort verwenden. Das für den Impfstoff vorgesehene Dosisvolumen einhalten.

10. WARTEZEIT

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Unter 25°C lagern. Vor Frost schützen.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:

Siehe Beipackzettel der lyophilisierten Impfstoffe, die mit dem sterilen Lösungsmittel zu suspendieren sind.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Die üblichen Regeln der Asepsis beachten.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender::

Siehe Beipackzettel der lyophilisierten Impfstoffe, die mit dem sterilen Lösungsmittel zu suspendieren sind.

Trächtigkeit und Laktation:

Siehe Beipackzettel der lyophilisierten Impfstoffe, die mit dem sterilen Lösungsmittel zu suspendieren sind.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel)

Siehe Beipackzettel der lyophilisierten Impfstoffe, die mit dem sterilen Lösungsmittel zu suspendieren sind.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen sind zu treffen.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

November 2020

15. WEITERE ANGABEN

BE-V166092

Packungsgrösse:

Packung mit 10 Flaschen mit 1 Dosis

Rezeptfrei.