Wortlaut der für die äußere Umhüllung vorgesehenen Angaben

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG
Pappschachtel (50 ml / 100 ml / 250 ml)
1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS
Huvexxin 25 mg/ml Injektionslösung für Schweine Tulathromycin
2. WIRKSTOFF(E)
Tulathromycin 25 mg/ml
3. DARREICHUNGSFORM
Injektionslösung
4. PACKUNGSGRÖSSE(N)
50 ml 100 ml 250 ml
5. ZIELTIERART(EN)
Schwein
6. ANWENDUNGSGEBIET(E)
Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.
7. ART DER ANWENDUNG
Zur intramuskulären Anwendung. Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.
8. WARTEZEIT(EN)
Wartezeiten: Essbare Gewebe: 13 Tage.
9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH
Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {MM/JJJJ} Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen des Behältnisses: 28 Tage.

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

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 apothekenpflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

Huvepharma NV Uitbreidingstraat 80 2600 Antwerpen Belgien

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

AT: Z.Nr.: ...

DE: V7007045.00.00

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B. {Nummer}

Wortlaut der für das Behältnis vorgesehenen Angaben

Worthaut uci fur das Benaitins vorgeschenen Angaben
ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS
Durchstechflasche (50 ml / 100 ml / 250 ml)
1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS
Huvexxin 25 mg/ml Injektionslösung für Schweine Tulathromycin
2. WIRKSTOFF(E)
Tulathromycin 25 mg/ml
3. DARREICHUNGSFORM
Injektionslösung
4. PACKUNGSGRÖSSE(N)
50 ml 100 ml 250 ml
5. ZIELTIERART(EN)
Schwein
6. ANWENDUNGSGEBIET(E)
Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.
7. ART DER ANWENDUNG
Zur intramuskulären Anwendung. Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.
8. WARTEZEIT(EN)
Wartezeiten: Essbare Gewebe: 13 Tage.
9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {MM/JJJJ}

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen des Behältnisses: 28 Tage.

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

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 apothekenpflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

Huvepharma NV Uitbreidingstraat 80 2600 Antwerpen Belgien

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

AT: Z.Nr.: ...

DE: V7007045.00.00

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B. {Nummer}