

A. OZNAČENÍ NA OBALU

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**Papírová skládačka****1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

VETRAMYCIN intramamární mast

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 aplikátor obsahuje

Léčivé látky:

Dihydrostreptomycini sulfas	1 000 000 IU
Procaini benzylpenicillinum monohydricum	1 000 000 IU
Retinoli palmitas	10 000 IU
Calcii pantothenas	100 mg

Pomocné látky:

Butylhydroxytoluen (E321)	1,8 mg
---------------------------	--------

3. LÉKOVÁ FORMA

Intramamární mast

4. VELIKOST BALENÍ

12 aplikátorů

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Krávy v laktaci

6. INDIKACE

Léčba akutních, chronických a subakutních mastitid dojníc v laktaci.

7. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Intramamární podání, po řádném vydojení, očištění a dezinfekci struku.

8. OCHRANNÁ LHŮTA**Ochranná lhůta:** maso 7 dní, mléko 5 dní

9. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

10. DATUM EXPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte v chladničce (2°C - 8°C).
Chraňte před světlem.

12. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

13. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata.
Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dosah dětí.

15. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

V.M.D.n.v.
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
Belgie

16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

96/254/92-C

17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Šarže: {číslo}

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI**Štítek na aplikátoru****1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

VETRAMYCIN intramamární mast

2. MNOŽSTVÍ LÉČIVÝCH LÁTEK

Dihydrostreptomycini sulfas	1 mil. IU
Procaini benzylpenicillinum monohydricum	1 mil. IU
Retinolum	10 tis. IU
Calcii pantothenas	100 mg

3. OBSAH VYJÁDŘENÝ HMOTNOSTÍ, OBJEMEM NEBO POČTEM DÁVEK

1 dávka (9 gramů)

4. CESTA(Y) PODÁNÍ

Intramamární podání

5. ČÍSLO ŠARŽE

Šarže: viz. údaje na pístu

6. DATUM EXSPIRACE

EXP: viz. údaje na pístu {měsíc/rok}

7. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“

Pouze pro zvířata.