

PODATKI NA STIČNI OZ. PRIMARNI OVOJNINI

{etiketa}

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Vigophos 100 mg/ml + 0,05 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo
butafosfan, cianokobalamin

2. NAVEDBA UČINKOVIN(E)

1 ml vsebuje:

Učinkovine:

butafosfan	100,00 mg
cianokobalamin	0,05 mg

3. FARMACEVTSKA OBLIKA

Raztopina za injiciranje

4. VELIKOST PAKIRANJA

100 ml

5. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Govedo

6. INDIKACIJA(E)

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

7. NAČIN IN POT(I) UPORABE

Za intravensko uporabo.

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

8. KARENCA

Karenca:

Govedo:

Meso in organi: nič dni

Mleko: nič ur

9. POSEBNO(A) OPOZORILO(A), ČE JE/SO POTREBNO(A)**10. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

EXP {mesec/leto}

Rok uporabnosti po prvem odpiranju stične ovojnine: 28 dni

Odprto zdravilo uporabite do

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Vialo shranjujte v zunanji ovojnini, da se zaščiti pred svetlobo.

12. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO

Odstranjevanje: preberite navodilo za uporabo.

13. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI" IN POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE, ČE JE SMISELNO

Samo za živali. Rp-Vet.

14. BESEDILO "ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM"

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

15. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

LIVISTO Int'l, S.L.
Av. Universitat Autònoma, 29
08290 Cerdanyola del Vallès (Barcelona)
Španija

Lokalni predstavnik:
Animalis, d.o.o.
Tržaška cesta 135
1000 Ljubljana
Slovenija

16. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET

DC/V/0613/001

17. PROIZVAJALČEVA ŠTEVILKA SERIJE

Serijska številka {številka}

PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI

{škatla}

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Vigophos 100 mg/ml + 0,05 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo
butafosfan, cianokobalamin

2. NAVEDBA UČINKOVIN(E)

1 ml vsebuje:

Učinkovine:

butafosfan	100,00 mg
cianokobalamin	0,05 mg

3. FARMACEVTSKA OBLIKA

Raztopina za injiciranje

4. VELIKOST PAKIRANJA

1 x 100 ml, 6 x 100 ml, 12 x 100 ml

5. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Govedo

6. INDIKACIJA(E)

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

7. NAČIN IN POT(I) UPORABE

Za intravensko uporabo.

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

8. KARENCA

Karenca:

Govedo:

Meso in organi: nič dni

Mleko: nič ur

9. POSEBNO(A) OPOZORILO(A), ČE JE/SO POTREBNO(A)**10. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

EXP {mesec/leto}

Rok uporabnosti po prvem odpiranju stične ovojnine: 28 dni

Odprto zdravilo uporabite do

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Zaščitite pred svetlobo.

12. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO

Odstranjevanje: preberite navodilo za uporabo.

13. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI" IN POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE, ČE JE SMISELNO

Samo za živali. Rp-Vet.

14. BESEDILO "ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM"

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

15. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

LIVISTO Int'l, S.L.
Av. Universitat Autònoma, 29
08290 Cerdanyola del Vallès (Barcelona)
Španija

Lokalni predstavnik:
Animalis, d.o.o.
Tržaška cesta 135
1000 Ljubljana
Slovenija

16. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET

DC/V/0613/001

17. PROIZVAJALČEVA ŠTEVILKA SERIJE

Serijska številka {številka}