

PŘÍLOHA III
OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE

A. OZNAČENÍ NA OBALU

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**KARTONOVÁ KRABÍČKA****1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

T 61 injekční roztok

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

1 ml roztoku obsahuje:

Léčivé látky:

Embutramidum	200 mg
Mebezonii iodidum	50 mg
Tetracaini hydrochloridum	5 mg

3. VELIKOST BALENÍ

50 ml

4. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT

Zvířata (savci, ptáci), která nejsou určena k jatečným účelům.

5. INDIKACE

Bezexcitační eutanazie zvířat.

6. CESTY PODÁNÍ

Podává se pomalu, plynule intravenózně.

7. OCHRANNÉ LHŮTY

Ochranná lhůta: Není určeno pro potravinová zvířata.

8. DATUM EXSPIRACE

Exp. {mm/rrrr}

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 28 dní.

9. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

10. OZNAČENÍ „PŘED POUŽITÍM SI PŘEČTĚTE PŘÍBALOVOU INFORMACI“
--

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

11. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“

Pouze pro zvířata.

12. OZNAČENÍ „UCHOVÁVEJTE MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“
--

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

13. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Intervet International B.V.

14. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

96/234/90-C

15. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**ETIKETA****1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

T 61 injekční roztok

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

1 ml roztoku obsahuje:

Embutramidum	200 mg
Mebezonii iodidum	50 mg
Tetracaini hydrochloridum	5 mg

3. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT**4. CESTY PODÁNÍ**

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

5. OCHRANNÉ LHŮTY

Ochranná lhůta: Není určeno pro potravinová zvířata.

6. DATUM EXSPIRACE

Exp. {mm/rrrr}

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 28 dní.

Po 1. otevření spotřebujte do: __/__/__

7. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

8. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Intervet International B.V.

9. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}