

KENNZEICHNUNG**Wortlaut der für das 50 ml- Behältnis vorgesehenen Angaben****1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Glucadex 2 mg/ml Injektionslösung
Dexamethason (als Natriumphosphat)

**2. WIRKSTOFF(E) NACH MENGE**

2 mg/ml

3. INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ODER STÜCKZAHL

50 ml

4. ART(EN) DER ANWENDUNG

Pferde: IV, IM, IA und PA.
Hunde und Katzen: IV, IM und SC.
Rinder, Ziegen und Schweine: IV und IM.

5. WARTEZEIT(EN)

Wartezeiten:

Rinder und Ziegen:

Essbare Gewebe: 8 Tage

Milch: 72 Stunden

Schweine:

Essbare Gewebe: IM: 2 Tage; IV: 6 Tage.

Pferde:

Essbare Gewebe: 8 Tage

Nicht für die Anwendung bei Pferden zugelassen, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

6. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

7. VERFALLDATUM

EXP {MM/JJJJ}

Nach Anbrechen verwendbar bis

8. VERMERK „FÜR TIERE“

Für Tiere.

Wortlaut der für das 100 ml- Behältnis und die äußere Umhüllung vorgesehenen Angaben**1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Glucadex 2 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Ziegen, Schweine, Hunde und Katzen
Dexamethason (als Natriumphosphat)

2. WIRKSTOFF(E)

1 ml enthält:

Dexamethason

2,0 mg

als Dexamethasondihydrogenphosphat-Dinatrium 2,63 mg

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionslösung

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

50 ml

100 ml

5. ZIELTIERART(EN)

Pferd, Rind, Ziege, Schwein, Hund und Katze

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)**7. ART DER ANWENDUNG**

Pferde: Zur intravenösen, intramuskulären, intraartikulären und periartikulären Anwendung.

Hunde und Katzen: Zur intravenösen, intramuskulären und subkutanen Anwendung.

Rinder, Ziegen und Schweine: Zur intravenösen und intramuskulären Anwendung.

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT(EN)

Wartezeiten:

Rinder und Ziegen:

Essbare Gewebe: 8 Tage

Milch: 72 Stunden

Schweine:

Essbare Gewebe: 2 Tage nach intramuskulärer Injektion

Essbare Gewebe: 6 Tage nach intravenöser Injektion

Pferde:

Essbare Gewebe: 8 Tage

Nicht für die Anwendung bei Pferden zugelassen, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {Monat/Jahr}

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen des Behältnisses: 28 Tage.

Nach Anbrechen verwendbar bis

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Die Durchstechflasche im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

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. Verschreibungspflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS „ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN“

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

Kepro B.V.
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Niederlande

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

BE-V554151

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Lot {Nummer}