

50 ml-Durchstechflasche (Etikett)

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Release, 300 mg/ml, Injektionslösung, Pentobarbital-Natrium

2. WIRKSTOFF(E)

Wirkstoff:

Pentobarbital-Natrium

300 mg/ml

Sonstiger Bestandteil: Patentblau V (E131)

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionslösung

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

50 ml

5. **ZIELTIERART(EN)**

Pferde, Ponys, Rinder, Schweine, Hunde, Katzen, Nerze, Iltisse, Hasen, Kaninchen, Meerschweinchen, Hamster, Ratten, Mäuse, Hühner, Tauben, Ziervögel, Schlangen, Schildkröten, Eidechsen, Frösche.

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Euthanasie von Tieren.

7. ART DER ANWENDUNG

Zur intravenösen, intrakardialen, intraperitonealen oder intrapulmonalen Anwendung. Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT(EN)

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit Release euthanasiert wurden, in die Nahrungskette gelangen und für den menschlichen Verzehr verwendet werden.

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage. Versehentliche Selbstinjektion ist gefährlich.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis: (MM/JJJJ)

Nach erstmaligem Anbrechen / Öffnen verwendbar bis:

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Keine speziellen Lagerungsbedingungen erforderlich.

- 12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH
- DE: Das Arzneimittel unterliegt den Vorschriften des Betäubungsmittelgesetzes. Nicht aufgebrauchte Betäubungsmittel sind so zu entsorgen, dass eine auch nur teilweise Wiedergewinnung des Betäubungsmittels ausgeschlossen ist.
- AT: Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.
- 13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ZUTREFFEND

Für Tiere

DE: Verschreibungspflichtig, Betäubungsmittel.

AT: Rezept- und apothekenpflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

WDT eG

Siemensstr. 14 30827 Garbsen

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

DE: 400883.00.00 AT: 8-00753

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B.:

Angaben für Österreich:

Vertrieb: VetViva Richter GmbH

Durisolstraße 14 4600 Wels, Österreich

100 ml-Durchstechflasche (Etikett)

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Release, 300 mg/ml, Injektionslösung, Pentobarbital-Natrium

2. WIRKSTOFF(E)

Wirkstoff:

Pentobarbital-Natrium

300 mg/ml

Sonstiger Bestandteil: Patentblau V (E131)

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionslösung

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

100 ml

5. **ZIELTIERART(EN)**

Pferde, Ponys, Rinder, Schweine, Hunde, Katzen, Nerze, Iltisse, Hasen, Kaninchen, Meerschweinchen, Hamster, Ratten, Mäuse, Hühner, Tauben, Ziervögel, Schlangen, Schildkröten, Eidechsen, Frösche

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Euthanasie von Tieren

7. ART DER ANWENDUNG

Zur intravenösen, intrakardialen, intraperitonealen oder intrapulmonalen Anwendung. Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT(EN)

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit Release euthanasiert wurden, in die Nahrungskette gelangen und für den menschlichen Verzehr verwendet werden.

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage. Versehentliche Selbstinjektion ist gefährlich.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis: (MM/JJJJ)

Haltbarkeit nach Anbruch: 63 Tage

Nach erstmaligem Anbrechen / Öffnen verwendbar bis:

Keine speziellen Lagerungsbedingungen erforderlich.

- 12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH
- DE: Das Arzneimittel unterliegt den Vorschriften des Betäubungsmittelgesetzes. Nicht aufgebrauchte Betäubungsmittel sind so zu entsorgen, dass eine auch nur teilweise Wiedergewinnung des Betäubungsmittels ausgeschlossen ist.
- AT: Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.
- 13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ZUTREFFEND

Für Tiere

DE: Verschreibungspflichtig; Betäubungsmittel

AT: Rezept- und apothekenpflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

WDT eG Siemensstr. 14 30827 Garbsen

16. **ZULASSUNGSNUMMER(N)**

DE: 400883.00.00 AT: 8-00753

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B.:

50 ml-Durchstechflasche (Faltschachtel)

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Release, 300 mg/ml, Injektionslösung, Pentobarbital-Natrium

2. WIRKSTOFF(E)

Wirkstoff:

Pentobarbital-Natrium

300 mg/ml

Sonstiger Bestandteil: Patentblau V (E131)

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionslösung

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

50 ml

5. **ZIELTIERART(EN)**

Pferde, Ponys, Rinder, Schweine, Hunde, Katzen, Nerze, Iltisse, Hasen, Kaninchen, Meerschweinchen, Hamster, Ratten, Mäuse, Hühner, Tauben, Ziervögel, Schlangen, Schildkröten, Eidechsen, Frösche

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Euthanasie von Tieren

7. ART DER ANWENDUNG

Zur intravenösen, intrakardialen, intraperitonealen oder intrapulmonalen Anwendung. Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT(EN)

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit Release euthanasiert wurden, in die Nahrungskette gelangen und für den menschlichen Verzehr verwendet werden.

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage. Versehentliche Selbstinjektion ist gefährlich.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis: (MM/JJJJ)

Haltbarkeit nach Anbruch: 63 Tage

Nach erstmaligem Anbrechen / Öffnen verwendbar bis:

Keine speziellen Lagerungsbedingungen erforderlich.

- 12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH
- DE: Das Arzneimittel unterliegt den Vorschriften des Betäubungsmittelgesetzes. Nicht aufgebrauchte Betäubungsmittel sind so zu entsorgen, dass eine auch nur teilweise Wiedergewinnung des Betäubungsmittels ausgeschlossen ist.
- AT: Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.
- 13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ZUTREFFEND

Für Tiere

DE: Verschreibungspflichtig, Betäubungsmittel.

AT: Rezept- und apothekenpflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

WDT eG Siemensstr. 14 30827 Garbsen

16. **ZULASSUNGSNUMMER(N)**

DE: 400883.00.00 AT: 8-00753

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B.:

12 x 50 ml-Durchstechflasche (Faltschachtel)

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Release, 300 mg/ml, Injektionslösung, Pentobarbital-Natrium

2. WIRKSTOFF(E)

Wirkstoff:

Pentobarbital-Natrium

300 mg/ml

Sonstiger Bestandteil: Patentblau V (E131)

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionslösung

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

12 x 50 ml

5. **ZIELTIERART(EN)**

Pferde, Ponys, Rinder, Schweine, Hunde, Katzen, Nerze, Iltisse, Hasen, Kaninchen, Meerschweinchen, Hamster, Ratten, Mäuse, Hühner, Tauben, Ziervögel, Schlangen, Schildkröten, Eidechsen, Frösche

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Euthanasie von Tieren

7. ART DER ANWENDUNG

Zur intravenösen, intrakardialen, intraperitonealen oder intrapulmonalen Anwendung. Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT(EN)

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit Release euthanasiert wurden, in die Nahrungskette gelangen und für den menschlichen Verzehr verwendet werden.

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage. Versehentliche Injektion ist gefährlich.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis: (MM/JJJJ)

Keine speziellen Lagerungsbedingungen erforderlich.

- 12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH
- DE: Das Arzneimittel unterliegt den Vorschriften des Betäubungsmittelgesetzes. Nicht aufgebrauchte Betäubungsmittel sind so zu entsorgen, dass eine auch nur teilweise Wiedergewinnung des Betäubungsmittels ausgeschlossen ist.
- AT: Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.
- 13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ZUTREFFEND

Für Tiere

DE: Verschreibungspflichtig, Betäubungsmittel.

AT: Rezept- und apothekenpflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

WDT eG Siemensstr. 14 30827 Garbsen

16. **ZULASSUNGSNUMMER(N)**

DE: 400883.00.00 AT: 8-00753

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B.:

100 ml-Durchstechflasche (Faltschachtel)

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Release, 300 mg/ml, Injektionslösung, Pentobarbital-Natrium

2. WIRKSTOFF(E)

Wirkstoff:

Pentobarbital-Natrium

300 mg/ml

Sonstiger Bestandteil: Patentblau V (E131)

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionslösung

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

100 ml

5. **ZIELTIERART(EN)**

Pferde, Ponys, Rinder, Schweine, Hunde, Katzen, Nerze, Iltisse, Hasen, Kaninchen, Meerschweinchen, Hamster, Ratten, Mäuse, Hühner, Tauben, Ziervögel, Schlangen, Schildkröten, Eidechsen, Frösche

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Euthanasie von Tieren.

7. ART DER ANWENDUNG

Zur intravenösen, intrakardialen, intraperitonealen oder intrapulmonalen Anwendung. Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT(EN)

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit Release euthanasiert wurden, in die Nahrungskette gelangen und für den menschlichen Verzehr verwendet werden.

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage. Versehentliche Injektion ist gefährlich.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis: (MM/JJJJ)

Keine speziellen Lagerungsbedingungen erforderlich.

- 12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH
- DE: Das Arzneimittel unterliegt den Vorschriften des Betäubungsmittelgesetzes. Nicht aufgebrauchte Betäubungsmittel sind so zu entsorgen, dass eine auch nur teilweise Wiedergewinnung des Betäubungsmittels ausgeschlossen ist.
- AT: Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.
- 13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ZUTREFFEND

Für Tiere

DE: Verschreibungspflichtig, Betäubungsmittel.

AT: Rezept- und apothekenpflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

WDT eG Siemensstr. 14 30827 Garbsen

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

DE: Zul.-Nr.: 400883.00.00

AT: Z.Nr.: 8-00753

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B.:

12er-Karton (Etikett)

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Release, 300 mg/ml, Injektionslösung, Pentobarbital-Natrium

2. WIRKSTOFF(E)

Wirkstoff:

Pentobarbital-Natrium

300 mg/ml

Sonstiger Bestandteil: Patentblau V (E131)

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionslösung

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

12 x 100 ml

5. **ZIELTIERART(EN)**

Pferde, Ponys, Rinder, Schweine, Hunde, Katzen, Nerze, Iltisse, Hasen, Kaninchen, Meerschweinchen, Hamster, Ratten, Mäuse, Hühner, Tauben, Ziervögel, Schlangen, Schildkröten, Eidechsen, Frösche

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Euthanasie von Tieren.

7. ART DER ANWENDUNG

Zur intravenösen, intrakardialen, intraperitonealen oder intrapulmonalen Anwendung. Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT(EN)

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit Release euthanasiert wurden, in die Nahrungskette gelangen und für den menschlichen Verzehr verwendet werden

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage. Versehentliche Injektion ist gefährlich.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis: (MM/JJJJ)

Keine speziellen Lagerungsbedingungen erforderlich.

- 12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH
- DE: Das Arzneimittel unterliegt den Vorschriften des Betäubungsmittelgesetzes. Nicht aufgebrauchte Betäubungsmittel sind so zu entsorgen, dass eine auch nur teilweise Wiedergewinnung des Betäubungsmittels ausgeschlossen ist.
- AT: Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.
- 13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ZUTREFFEND

Für Tiere

DE: Verschreibungspflichtig, Betäubungsmittel.

AT: Rezept- und apothekenpflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

WDT eG Siemensstr. 14 30827 Garbsen

16. **ZULASSUNGSNUMMER(N)**

DE: 400883.00.00 AT: 8-00753

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B.: