

ETIQUETADO

CAJA CON 1/6/10/12 VIALES DE 100 ml/250 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

KELACYL 100 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO
Marbofloxacino

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA

Marbofloxacino 100 mg/ml

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

100 ml
250 ml
6 x 100 ml
6 x 250 ml
10 x 100 ml
10 x 250 ml
12 x 100 ml
12 x 250 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino y porcino (cerdas adultas).

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Lea el prospecto antes de usar.

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Bovino: vía intramuscular (IM), subcutánea (SC) o intravenosa (IV)
Porcino (cerdas adultas): vía intramuscular (IM)
Lea el prospecto antes de usar.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-07

8. TIEMPO DE ESPERA

Tiempo de espera:

Bovino:

Respiratorio :

2 mg/kg durante 3 ó 5 días (IV/SC/IM):

Carne: 6 días.

Leche: 36 horas.

8 mg/kg en una única inyección (IM):

Carne: 3 días.

Leche: 72 horas.

Mastitis :

2 mg/kg durante 3 días (IV/SC/IM):

Carne: 6 días.

Leche: 36 horas.

Porcino:

Carne: 4 días.

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes/año}

Período de validez después de abierto el envase: 28 días.

Una vez abierto, utilizar antes de:

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar el vial en el embalaje original con objeto de protegerlo de la luz.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Eliminar los residuos de conformidad con las normativas locales.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.
Administración exclusiva por el veterinario(en caso de administración por vía intravenosa) o bajo su supervisión y control.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

KELA N.V.
Sint Lenaartseweg 48
2320 Hoogstraten
Bélgica

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2727 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote:

VIAL DE 100 ml/250 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

KELACYL 100 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO
Marbofloxacino

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA

Marbofloxacino 100 mg/ml

3. FORMA FARMACÉUTICA

4. TAMAÑO DEL ENVASE

100 ml
250 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino y porcino (cerdas adultas).

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Lea el prospecto antes de usar.

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Bovino: vía intramuscular (IM), subcutánea (SC) o intravenosa (IV)
Porcino (cerdas adultas): vía intramuscular (IM)
Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Tiempo de espera:

Bovino:

Respiratorio:

2 mg/kg durante 3 ó 5 días (IV/SC/IM):

Carne: 6 días.
Leche: 36 horas.
8 mg/kg en una única inyección (IM):
Carne: 3 días.
Leche: 72 horas.

Mastitis :

2 mg/kg durante 3 días (IV/SC/IM):
Carne: 6 días.
Leche: 36 horas.

Porcino:

Carne: 4 días.

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes/año}

Período de validez después de abierto el envase: 28 días.

Una vez abierto, utilizar antes de:

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar el vial en el embalaje original con objeto de protegerlo de la luz.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario - Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración exclusiva por el veterinario (en caso de administración por vía intravenosa) o bajo su supervisión y control.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.



15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN
--

KELA N.V.
Sint Lenaartseweg 48
2320 Hoogstraten, Bélgica

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2727 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN
--

Lote: