

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

Etykieta na strzykawkę

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

Noromectin Praziquantel Duo 18,7 mg/g + 140,3 mg/g pasta doustna dla koni
Iwermektyna i Prazykwantel

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ (-YCH)

Iwermektyna	18,7 mg/g
Prazykwantel	140,3 mg/g

**3. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA Z PODANIEM MASY, OBJĘTOŚCI LUB LICZBY
DAWEK**

7,49 g

4. DROGA (-I) PODANIA

Podanie doustne

5. OKRES(-Y) KARENCJI

Okres karencji:

Konie: Tkanki jadalne: 35 dni

Produkt niedopuszczony do stosowania u koni produkujących mleko przeznaczone do spożycia przez ludzi.

6. NUMER SERII

Lot {numer}

7. TERMIN WAŻNOŚCI SERII

EXP {miesiąc/rok}

Okres ważności po pierwszym otwarciu opakowania bezpośredniego: 6 miesięcy

Zawartość otwartego opakowania należy zużyć do..

8. NAPIS "WYŁĄCZNIE DLA ZWIERZĄT"

Wyłącznie dla zwierząt

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIU ZEWNĘTRZNYM

Pudełko tekturowe

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

Noromectin Praziquantel Duo 18,7 mg/g + 140,3 mg/g pasta doustna dla koni
Iwermektyna i Prazykwantel

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Substancja czynna:

Iwermektyna	18,7 mg/g
Prazykwantel	140,3 mg/g

Substancja pomocnicza:

Tytanu dwutlenek (E171)	20 mg/g
-------------------------	---------

3. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Pasta doustna

4. WIELKOŚĆ OPAKOWANIA

1 x 7,49 g strzykawka doustna
2 x 7,49 g strzykawki doustne
12 x 7,49 g strzykawk doustnych
40 x 7,49 g strzykawk doustnych
48 x 7,49 g strzykawk doustnych
50 x 7,49 g strzykawk doustnych

5. DOCELOWE GATUNKI ZWIERZĄT

Konie

6. WSKAZANIA LECZNICZE

Do leczenia mieszanych inwazji tasiemców i nicieni lub stawonogów, wywołanych przez dorosłe i niedojrzałe nicienie, gzy i tasiemce u koni
Przed użyciem należy przeczytać ulotkę.

7. SPOSÓB I DROGA (-I) PODANIA

Podanie doustne

Przed użyciem należy przeczytać ulotkę.

8. OKRES(-Y) KARENCCI

Okres karencji:

Konie: Tkanki jadalne: 35 dni

Produkt niedopuszczony do stosowania u koni produkujących mleko przeznaczone do spożycia przez ludzi.

9. SPECJALNE OSTRZEŻENIA, JEŚLI KONIECZNE**10. TERMIN WAŻNOŚCI SERII**

Termin ważności (EXP) {miesiąc/rok}

Termin ważności po pierwszym otwarciu opakowania bezpośredniego: 6 miesięcy

Zawartość otwartego opakowania zużyć do..

11. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C

Po użyciu założyć wieczko i przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

12. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI MA TO ZASTOSOWANIE

Usuwanie odpadów: należy przeczytać ulotkę.

13. NAPIS " WYŁĄCZNIE DLA ZWIERZĄT" ORAZ WARUNKI LUB OGRANICZENIA DOTYCZĄCE DOSTAWY I STOSOWANIA, JEŚLI DOTYCZY

Wyłącznie dla zwierząt

Wydawany z przepisu lekarza - Rp.

Do podawania pod nadzorem lekarza weterynarii

14. NAPIS „PRZECHOWYWAĆ W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI”

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

15. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny:

Norbrook Laboratories Limited

Station Works

Newry

Co. Down

BT35 6JP
Wielka Brytania

Lokalny przedstawiciel podmiotu odpowiedzialnego:
ScanVet Poland Sp. z o.o.
Skierszewo,
ul. Kiszowska 9
62-200 Gniezno
tel. 61 4264920
fax. 61 4241147
Polska

16. NUMER (-Y) POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Nr pozwolenia: 2346/14

17. NUMER SERII

Nr serii (Lot):