*[Version 9.1, 11/2024]*

**LIITE I**

**VALMISTEYHTEENVETO**

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

{Eläinlääkkeen (kauppa)nimi <vahvuus> lääkemuoto <kohde-eläinlaji(t)>}

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

**Vaikuttavat aineet:**

**<Adjuvantit:>**

**<Apuaineet:>**

|  |  |
| --- | --- |
| **<Apuaineiden ja muiden ainesosien laadullinen koostumus>** | **<Määrällinen koostumus, jos tämä tieto on tarpeen eläinlääkkeen annostelemiseksi oikein>** |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

3. KLIINISET TIEDOT

3.1 Kohde-eläinlaji(t)

3.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

<Immuniteetin kehittyminen: {x viikkoa}>

<Immuniteetin kesto: {x vuotta} {ei ole vahvistettu}>

3.3 Vasta-aiheet

<Ei ole.>

<Ei saa käyttää…>

<Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle (vaikuttaville) aineelle (aineille), <adjuvantille (adjuvanteille)> tai apuaineelle (apuaineille).>

3.4 Erityisvaroitukset

<Ei ole.>

<Rokota vain terveitä eläimiä.>

3.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajilla:

<Ei oleellinen.>

<Rokotetut {eläinlajit} saattavat erittää rokotekantaa {x <päivää>/<viikkoa>} rokottamisen jälkeen. Tänä aikana on vältettävä sitä, että rokotetut eläimet pääsevät kosketukseen immuunipuutteisten tai rokottamattomien {eläinlajit} kanssa.>

<Rokotekanta saattaa levitä {eläinlajit}. Erityisiin varotoimiin tulee ryhtyä rokotekannan leviämisen estämiseksi {eläinlajit}.>

<Rokotekannan leviäminen tartunnalle alttiisiin eläimiin tulee estää asianmukaisilla eläinlääkinnällisillä ja tuotantoyksikköön liittyvillä toimilla.>

<{Eläinlajit} ja rokottamattomat {eläinlajit}, jotka joutuvat kosketuksiin rokotettujen {eläinlajit} kanssa, voivat reagoida rokotekantaan siten, että niillä saattaa esiintyä kliinisiä oireita kuten …>

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

<Ei oleellinen.>

<Jos <vahingossa injisoit itseesi valmistetta> <vahingossa nielet valmistetta> <valmistetta joutuu vahingossa ihollesi>, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys.>

<Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä {INN}, tulee <välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa.> <käsitellä valmistetta varoen.>>

<Eläinlääkettä käsiteltäessä on käytettävä henkilökohtaisia suojavarusteita, kuten {eritellään}.>

<Raskaana olevat naiset eivät saa antaa eläinlääkettä.>

<Rokote> <Immunologinen eläinlääke> saattaa aiheuttaa tautia ihmisillä. Koska tämä <rokote> <immunologinen eläinlääke> on valmistettu elävistä ja heikennetyistä mikro-organismeista, on huolehdittava asianmukaisista varotoimista valmistetta käsittelevän henkilön ja muiden altistuvien henkilöiden tartunnan ehkäisemiseksi.>

<Rokotetut {eläinlajit} saattavat erittää rokotekantaa {x <päivää> <viikkoa>} rokottamisen jälkeen.>

<Immuniteetiltaan heikentyneitä henkilöitä kehotetaan välttämään kosketusta <rokotteen> <immunologisen eläinlääkkeen> ja rokotettujen eläinten kanssa {ajanjakso} ajan.>

<Rokotekantaa voidaan löytää ympäristöstä {x <päivää> <viikkoa>} rokottamisen jälkeen. Rokotettujen {eläinlajit} hoitoon osallistuvien henkilöiden on noudatettava perushygieniaa (vaatteiden vaihto, käsineiden käyttö, jalkineiden puhdistus ja desinfiointi) sekä oltava erityisen varovaisia äskettäin rokotettujen {eläinlajit} eläinten ulosteiden ja kuivikkeiden käsittelyssä.>

<Käyttäjälle:

Tämä eläinlääke sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektio voi aiheuttaa kovaa kipua ja turvotusta erityisesti, jos injektio osuu niveleen tai sormeen, ja voi harvinaisissa tapauksissa johtaa vahingoitetun sormen menetykseen, ellei nopeaa lääkinnällistä hoitoa ole saatavilla. Jos vahingossa injisoit itseesi tätä eläinlääkettä, sinun on viipymättä otettava yhteyttä lääkäriin, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä. Ota pakkausseloste mukaan lääkärintarkastukseen. Jos kipu jatkuu yli 12 tuntia lääkärintarkastuksen jälkeen, ota uudelleen yhteyttä lääkäriin.

Lääkärille:

Tämä eläinlääke sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektio, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä, voi aiheuttaa voimakasta turvotusta, joka voi johtaa esim. iskeemiseen nekroosiin ja jopa sormen menetykseen. Asiantuntijan tekemät KIIREELLISET kirurgiset toimenpiteet ovat tarpeen ja injektioalueen nopea aukaisu ja huuhtelu voivat olla välttämättömiä, erityisesti jos kysymyksessä on sormen pehmeä osa tai jänne.>

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät ympäristön suojeluun:

<Ei oleellinen.>

<Muut varotoimet:>

3.6 Haittatapahtumat

{Kohde-eläinlajit:}

|  |  |
| --- | --- |
| Hyvin yleinen  (> 1 eläin 10 hoidetusta eläimestä): | {haittatapahtuma/VeDDRA LLT (olennaiset lisätiedot), haittatapahtuma/VeDDRA LLT (olennaiset lisätiedot) jne.} |
| Yleinen  (1–10 eläintä 100 hoidetusta eläimestä): | {haittatapahtuma/VeDDRA LLT (olennaiset lisätiedot), haittatapahtuma/VeDDRA LLT (olennaiset lisätiedot) jne.} |
| Melko harvinainen  1–10 eläintä 1 000 hoidetusta eläimestä): | {haittatapahtuma/VeDDRA LLT (olennaiset lisätiedot), haittatapahtuma/VeDDRA LLT (olennaiset lisätiedot) jne.} |
| Harvinainen  (1–10 eläintä 10 000 hoidetusta eläimestä): | {haittatapahtuma/VeDDRA LLT (olennaiset lisätiedot), haittatapahtuma/VeDDRA LLT (olennaiset lisätiedot) jne.} |
| Hyvin harvinainen  (< 1 eläin 10 000 hoidetusta eläimestä, yksittäiset ilmoitukset mukaan luettuina): | {haittatapahtuma/VeDDRA LLT (olennaiset lisätiedot), haittatapahtuma/VeDDRA LLT (olennaiset lisätiedot) jne.} |

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeiden turvallisuuden jatkuvan seurannan. Ilmoitukset lähetetään mieluiten eläinlääkärin kautta joko myyntiluvan haltijalle <tai sen paikalliselle edustajalle> tai kansalliselle toimivaltaiselle viranomaiselle kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Lisätietoja yhteystiedoista on myös pakkausselosteessa.

3.7 Käyttö tiineyden, laktaation tai muninnan aikana

<Eläinlääkkeen turvallisuutta <tiineyden> <laktaation> <muninnan> aikana ei ole selvitetty.>

<Tiineys:> <ja laktaatio:>

<Voidaan käyttää tiineyden aikana.>

<Käyttöä ei suositella (koko tiineyden tai sen osan aikana).>

<Ei saa käyttää (koko tiineyden tai sen osan aikana).>

<Käyttöä ei suositella <tiineyden> <laktaation> aikana.>

<Voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin hyöty-riskiarvion perusteella.>

<Laboratoriotutkimuksissa {eläinlajit} ei ole löydetty näyttöä <epämuodostumia aiheuttavista>, <sikiötoksisista>, <emolle toksisista> vaikutuksista.>

<Laboratoriotutkimuksissa {eläinlajit} on löydetty näyttöä <epämuodostumia aiheuttavista>, <sikiötoksisista>, <emolle toksisista> vaikutuksista.>

<Laktaatio:>

<Ei oleellinen.>

<Munivat linnut:>

<Ei saa käyttää <munivilla linnuilla> <siitoslinnuilla> <ja neljään viikkoon ennen muninnan ja hautomisen alkamista>.>

<Hedelmällisyys:>

<Ei saa käyttää siitoseläimillä.>

3.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkkeiden kanssa ja muunlaiset yhteisvaikutukset

<Ei tunneta.>

<Tietoja ei ole saatavilla.>

<<Rokotteen> <Immunologisen eläinlääkkeen> turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkkeiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös <rokotteen> <immunologisen eläinlääkkeen> käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkkeiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.>

<Turvallisuus-> <ja> <teho>tietojen perusteella tätä <rokotetta> <immunologista eläinlääkettä> voidaan antaa samana päivänä kuin {tutkitun/tutkittujen valmisteen/valmisteiden kuvaus}. Valmisteita ei saa kuitenkaan sekoittaa keskenään.>

<<Eläinlääkkeet> <rokotteet> <immunologiset eläinlääkkeet> tulee antaa eri kohtiin.>

<Turvallisuus-> <ja> <teho>tietojen perusteella tätä <rokotetta> <immunologista eläinlääkettä> voidaan antaa vähintään {X} <päivää> <viikkoa> <ennen> (tutkitun/tutkittujen valmisteen/valmisteiden kuvaus) antamista.> <{tutkitun/tutkittujen valmisteen/valmisteiden kuvaus} antamisen jälkeen.>

<<Rokotteen> <immunologisen eläinlääkkeen> turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden kuin yllä mainittujen eläinlääkkeiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös <rokotteen> <immunologisen eläinlääkkeen> käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkkeen antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.>

<Turvallisuus- ja tehotutkimusten mukaan tämä <rokote> <immunologinen eläinlääke> voidaan sekoittaa tai antaa samanaikaisesti {tutkitun/tutkittujen valmisteiden kuvaus} kanssa.>

3.9 Antoreitit ja annostus

<<Rokotetta> <Immunologista eläinlääkettä> ei tule käyttää, jos {näkyvien oireiden kuvaus}.>

<Oikean annostuksen varmistamiseksi eläimen paino on määritettävä mahdollisimman tarkasti.>

Eläimen saama <rehuun> <juomaveteen> sekoitetun eläinlääkkeen määrä riippuu eläimen kliinisestä tilasta. {Vaikuttavan aineen} pitoisuutta voi olla tarpeen muuttaa oikean annostuksen saavuttamiseksi.>

<Soveltuvalla tavalla kalibroidun mittausvälineen käyttöä suositellaan.>

<Eläinlääkkeen päivittäisen annoksen tarkka pitoisuus on laskettava seuraavan kaavan mukaisesti ottaen huomioon suositusannostus, hoidettavien eläinten lukumäärä ja paino:>

<Eläinlääke annetaan vain yksittäin ruokittavalle eläimelle tai pienelle eläinryhmälle, kun yksittäisen eläimen saama annos voidaan tehokkaasti varmistaa.>

3.10 Yliannostuksen oireet (sekä tarvittaessa toimenpiteet hätätilanteessa ja vasta-aineet)

3.11 Käyttöä koskevat erityiset rajoitukset ja erityiset käyttöehdot, mukaan lukien mikrobilääkkeiden ja eläimille tarkoitettujen loislääkkeiden käytön rajoitukset resistenssin kehittymisriskin rajoittamiseksi

<Jokaisen henkilön, joka aikoo valmistaa, maahantuoda, pitää hallussaan, jaella, myydä, toimittaa tai käyttää tätä eläinlääkettä, on ensin otettava yhteyttä kyseisen jäsenvaltion toimivaltaiseen viranomaiseen ajantasaisten rokotusmääräysten selvittämiseksi, koska edellä mainitut toimenpiteet saattavat olla kiellettyjä tässä jäsenvaltiossa tai jossakin sen osassa kansallisen lainsäädännön perusteella.>

<Tämä eläinlääke on tarkoitettu käytettäväksi lääkerehun valmistuksessa.>

<Vain eläinlääkärin annettavaksi.>

<Tälle eläinlääkkeelle voidaan edellyttää kansallisen valvontaviranomaisen erävapautusta.>

<Ei oleellinen.>

3.12 Varoajat

<Ei oleellinen.>

<Nolla vrk.>

<<Teurastus> <Munat><Maito><Hunaja>: {X} <vrk><tuntia>.>

<{X} astevuorokautta.>

<Ei saa käyttää lypsäville eläimille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi.>

<Ei saa käyttää {X} kuukauden aikana ennen laskettua poikimisaikaa tiineille eläimille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi.>

<Ei saa käyttää {X} viikkoon ennen muninnan alkua.>

<Ei saa käyttää linnuille, jotka tuottavat tai joita kasvatetaan tuottamaan munia elintarvikkeeksi.>

4. <FARMAKOLOGISET> <IMMUNOLOGISET> TIEDOT

4.1 ATCvet-koodi:

{alin saatavilla oleva taso (esim. kemiallisen aineen alaryhmä)}

<4.2 Farmakodynamiikka>

<4.3 Farmakokinetiikka>

**<Ympäristövaikutukset>**

5. FARMASEUTTISET TIEDOT

5.1 Merkittävät yhteensopimattomuudet

Saatavilla olevat <tutkimukset> <ja> <tiedot> osoittavat, että tätä eläinlääkettä <voidaan> <ei voida> käyttää samanaikaisesti ja/tai liuottaa <juomaveteen> <tai> <nestemäiseen rehuun> {testatun/testattujen biosidivalmiste(id)en kuvaus, rehun lisäaine(et) tai muu(t) juomavedessä käytetty/käytetyt aine(et)} kanssa.

<Tätä eläinlääkettä ei saa annostella juomaveteen, joka sisältää {biosiditehoaineen 1 nimi, esim. kloori\*}, koska vaikuttava aine {vaikuttavan aineen nimi} hajoaa <kyseisen biosiditehoaineen> <kyseisten biosiditehoaineiden> läsnä ollessa.>

[\*to be inflected in the partitive case]

<Tätä eläinlääkettä voidaan annostella juomaveteen, joka sisältää {biosiditehoaineen 1 nimi, esim. aktiivinen kloori\*} enimmäispitoisuutena {XX} ppm.>

[\*to be inflected in the partitive case]

<Tietoa ei ole saatavilla tämän eläinlääkkeen mahdollisista yhteisvaikutuksista tai yhteensopimattomuuksista, kun eläinlääke annostellaan suun kautta sekoittamalla se <juomaveteen> <tai> <nestemäiseen rehuun>, joka sisältää <biosidivalmisteita>, <rehun lisäaineita> <tai> <muita juomavedessä käytettyjä aineita>.>

<Ei oleellinen.>

<Koska yhteensopimattomuustutkimuksia ei ole tehty, eläinlääkettä ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa.>

<Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa <, lukuun ottamatta eläinlääkkeen kanssa <käytettäväksi suositeltua> <toimitettua> <liuotinta tai muuta komponenttia> <ja lukuun ottamatta ylempänä kohdassa 3.8 mainittuja valmisteita>.>

<Ei tunneta.>

5.2 Kestoaika

<Avaamattoman pakkauksen kestoaika:>

<Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kestoaika:>

<Ohjeiden mukaan <liuotetun> <laimennetun> <käyttökuntoon saatetun> eläinlääkkeen kestoaika:>

<Rehuun tai pellettirehuun <lisäämisen> <sekoittamisen> jälkeinen kestoaika:>

<6 kuukautta.> <…> <1 vuosi.> <18 kuukautta.> <2 vuotta.> <30 kuukautta.> <3 vuotta.> <käytettävä heti.>

5.3 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

<Älä säilytä yli <25 °C> <30 °C>.>

<Säilytä alle <25 °C> <30 °C>.>

<Säilytä jääkaapissa (2 °C – 8 °C).>

<Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C – 8 °C).>\*

<Säilytä pakastettuna {lämpötilarajat}.>

<Säilytä ja kuljeta pakastettuna {lämpötilarajat}.>\*\*

<Älä säilytä kylmässä.> <Ei saa jäätyä.>

<Suojeltava kylmyydeltä.>\*\*\*

<Säilytä <alkuperäispakkauksessa> <ulkopakkauksessa>.>

<Pidä {pakkaus}\*\*\*\* tiiviisti suljettuna.>

<Pidä {pakkaus}\*\*\*\* ulkopakkauksessa.>

<Herkkä valolle.> <Herkkä kosteudelle.>

<Säilytä valolta suojassa.>

<Säilytä kuivassa paikassa.>

<Säilytä suojassa suoralta auringonvalolta.>

<Ei erityisiä säilytysohjeita.>

<Tämä eläinlääke ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita.>\*\*\*\*\*

*[\* The stability data generated at 25 °C/60 % RH (acc) should be taken into account when deciding whether or not transport under refrigeration is necessary. The statement should only be used in exceptional cases.*

*\*\* This statement should be used only when critical.*

*\*\*\* E.g. for containers to be stored on a farm.*

*\*\*\*\* The actual name of the container should be used (e.g. bottle, blister, etc.).*

*\*\*\*\*\* Depending on the pharmaceutical form and the properties of the product, there may be a risk of deterioration due to physical changes if subjected to low temperatures. Low temperatures may also have an effect on the packaging in certain cases. An additional statement may be necessary to take account of this possibility.]*

5.4 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus

<Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.>

5.5 Erityiset varotoimet käyttämättömien eläinlääkkeiden tai niistä peräisin olevien jätemateriaalien hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin <eikä hävittää talousjätteiden mukana>.

<Eläinlääkettä ei saa joutua vesistöihin, sillä {INN/vaikuttava(t) aine(et)} <saattaa> <saattavat> vahingoittaa kaloja tai vesistöjen muita vesieliöitä.>

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jätemateriaalien hävittämisessä käytetään lääkkeiden paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä.

6. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

{Nimi}

7. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

8. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ

<Ensimmäisen myyntiluvan myöntämispäivämäärä:> <{PP.KK.VVVV}> <{PP kuukausi VVVV}.>

9. VALMISTEYHTEENVEDON VIIMEISIMMÄN TARKISTUKSEN PÄIVÄMÄÄRÄ

<{KK/VVVV}>

<{PP.KK.VVVV}>

<{PP kuukausi VVVV}>

<**SUPPEAT MARKKINAT:**>

<Myyntilupa myönnetty suppeille markkinoille ja siksi arviointi perustuu mukautettuihin asiakirjavaatimuksiin. Koska kattava turvallisuus- tai tehoaineisto puuttuu, laatu, turvallisuus tai teho on arvioitu vain suppeasti.>

<**POIKKEUKSELLISET OLOSUHTEET:**>

<Myyntilupa myönnetty poikkeuksellisissa olosuhteissa ja siksi arviointi perustuu mukautettuihin asiakirjavaatimuksiin. Koska kattava laatu-, turvallisuus- tai tehoaineisto puuttuu, laatu, turvallisuus tai teho on arvioitu vain suppeasti >

10. ELÄINLÄÄKKEIDEN LUOKITTELU

<Eläinlääkemääräys.>

<Ei vaadi eläinlääkemääräystä.>

<Eläinlääkemääräys vaaditaan lukuun ottamatta tiettyjä pakkauskokoja.>

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**LIITE II**

*[Not applicable for MRP/DCP/SRP and national procedures]*

**MYYNTILUVAN MUUT EHDOT JA EDELLYTYKSET**

<Ei ole.>

**MYYNTILUVAN MUUT EHDOT JA EDELLYTYKSET**

**<LÄÄKETURVATOIMINTAA KOSKEVAT VAATIMUKSET:>**

<Myyntiluvan haltijan on kirjattava lääketurvatietokantaan kaikki signaalien hallinnointiprosessin tulokset mukaan lukien johtopäätökset hyöty-riskisuhteesta seuraavalla taajuudella: <vuosittain.> <joka X kuukausi ensimmäiset XX vuotta myyntiluvan myöntämisen jälkeen, ja sen jälkeen vuosittain.>>

**<ERITYINEN VELVOITE TOTEUTTAA MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISEN JÄLKEISIÄ TOIMENPITEITÄ, KUN MYYNTILUPA ON MYÖNNETTY POIKKEUKSELLISISSA OLOSUHTEISSA>**

<Koska tämä myyntilupa on myönnetty poikkeuksellisissa olosuhteissa asetuksen (EU) No 2019/6 25 artiklan mukaisesti, myyntiluvan haltijan on toteutettava seuraavat toimenpiteet mainittuun määräaikaan mennessä:

| **Kuvaus** | **Määräaika** |
| --- | --- |
|  |  |
|  |  |

>

**<VELVOITE TOTEUTTAA MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISEN JÄLKEISIÄ TOIMENPITEITÄ>**

<Myyntiluvan haltijan tulee annetussa määräajassa suorittaa seuraavat toimet:

|  |  |
| --- | --- |
| **Kuvaus** | **Määräaika** |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

>

**LIITE III**

**MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT JA PAKKAUSSELOSTE**

1. MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT

|  |
| --- |
| **SEURAAVAT TIEDOT ON OLTAVA ULKOPAKKAUKSESSA**  **{LAATU/TYYPPI}** |

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

{Eläinlääkkeen (kauppa)nimi <vahvuus> lääkemuoto}

2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)

3. PAKKAUSKOKO

4. KOHDE-ELÄINLAJI(T)

5. KÄYTTÖAIHEET

6. ANTOREITIT

7. VAROAJAT

<Varoajat:>

8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

Exp. {KK/VVVV}

<Käytä <lävistetty> <avattu> <laimennettu> <käyttökuntoon saatettu> <pakkaus> <eläinlääke> <... mennessä> <…kuluessa> <heti>.>

9. SÄILYTYSTÄ KOSKEVAT ERITYISET VAROTOIMET

<Älä säilytä yli <25 °C> <30 °C>.>

<Säilytä alle <25 °C> <30 °C>.>

<Säilytä jääkaapissa.>

<Säilytä ja kuljeta kylmässä.>\*

<Säilytä pakastettuna.>

<Säilytä ja kuljeta pakastettuna.>\*\*

<Älä säilytä kylmässä.> <Ei saa jäätyä.>

<Suojeltava kylmyydeltä.>\*\*\*

<Säilytä <alkuperäispakkauksessa> <ulkopakkauksessa>.>

<Pidä {pakkaus}\*\*\*\* tiiviisti suljettuna.>

<Pidä {pakkaus}\*\*\*\* ulkopakkauksessa.>

<Herkkä valolle.> <Herkkä kosteudelle.>

<Säilytä valolta suojassa.>

<Säilytä kuivassa paikassa.>

<Säilytä suojassa suoralta auringonvalolta.>

*[\* The stability data generated at 25 °C/60 % RH (acc) should be taken into account when deciding whether or not transport under refrigeration is necessary. The statement should only be used in exceptional cases.*

*\*\* This statement should be used only when critical.*

*\*\*\* E.g. for containers to be stored on a farm.*

*\*\*\*\* The actual name of the container should be used (e.g. bottle, blister, etc.)].*

10. MERKINTÄ “LUE PAKKAUSSELOSTE ENNEN KÄYTTÖÄ”

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

11. MERKINTÄ “ELÄIMILLE”

Eläimille.

12. MERKINTÄ “EI LASTEN NÄKYVILLE EIKÄ ULOTTUVILLE”

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

13. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

{Myyntiluvan haltijan nimi tai toiminimi tai logonimi}

14. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

EU/0/00/000/000

15. ERÄNUMERO

Lot {numero}

|  |
| --- |
| **SEURAAVAT TIEDOT ON OLTAVA SISÄPAKKAUKSESSA**  **{LAATU/TYYPPI}** |

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

{Eläinlääkkeen (kauppa)nimi <vahvuus> lääkemuoto}

2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)

3. KOHDE-ELÄINLAJI(T)

4. ANTOREITIT

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

5. VAROAJAT

<Varoajat:>

6. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

Exp. {KK/VVVV}

<Käytä <lävistetty> <avattu> <laimennettu> <käyttökuntoon saatettu> <pakkaus> <eläinlääke> <... mennessä> <… kuluessa> <heti>.>

7. SÄILYTYSTÄ KOSKEVAT ERITYISET VAROTOIMET

<Älä säilytä yli <25 °C> <30 °C>.>

<Säilytä alle <25 °C> <30 °C>.>

<Säilytä jääkaapissa.>

<Säilytä ja kuljeta kylmässä.>\*

<Säilytä pakastettuna.>

<Säilytä ja kuljeta pakastettuna.>\*\*

<Älä säilytä kylmässä.> <Ei saa jäätyä.>

<Suojeltava kylmyydeltä.>\*\*\*

<Säilytä <alkuperäispakkauksessa> <ulkopakkauksessa>.>

<Pidä {pakkaus}\*\*\*\* tiiviisti suljettuna.>

<Pidä {pakkaus}\*\*\*\* ulkopakkauksessa.>

<Herkkä valolle.> <Herkkä kosteudelle.>

<Säilytä valolta suojassa.>

<Säilytä kuivassa paikassa.>

<Säilytä suojassa suoralta auringonvalolta.>

*[\* The stability data generated at 25°C/60 % RH (acc) should be taken into account when deciding whether or not transport under refrigeration is necessary. The statement should only be used in exceptional cases.*

*\*\* This statement should be used only when critical.*

*\*\*\* E.g. for containers to be stored on a farm.*

*\*\*\*\* The actual name of the container should be used (e.g. bottle, blister, etc.)].*

8. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

{Myyntiluvan haltijan nimi tai toiminimi tai logonimi}

9. ERÄNUMERO

Lot {numero}

**PIENISSÄ SISÄPAKKAUSYKSIKÖISSÄ ON OLTAVA VÄHINTÄÄN SEURAAVAT TIEDOT**

**{LAATU/TYYPPI}**

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

{Eläinlääkkeen (kauppa)nimi}

2. VAIKUTTAVIEN AINEIDEN MÄÄRÄLLISET TIEDOT

3. ERÄNUMERO

Lot {numero}

4. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

Exp. {KK/VVVV}

<Käytä <lävistetty> <avattu> <laimennettu> <sekoitettu> <pakkaus> <eläinlääke> <... mennessä> <…kuluessa> <heti>.>

1. PAKKAUSSELOSTE

**PAKKAUSSELOSTE**

1. Eläinlääkkeen nimi

{Eläinlääkkeen (kauppa)nimi <vahvuus> lääkemuoto <kohde-eläinlaji(t)>}

2. Koostumus

3. Kohde-eläinlaji(t)

4. Käyttöaiheet

5. Vasta-aiheet

6. Erityisvaroitukset

<Ei ole.>

<Erityisvaroitukset:>

< Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajilla:>

<Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:>

<Erityiset varotoimet, jotka liittyvät ympäristön suojeluun:>

<Muut varotoimet:>

<Tiineys:>

<Laktaatio:>

<Tiineys ja laktaatio:>

<Munivat linnut:>

<Hedelmällisyys:>

<Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:>

<Yliannostus:>

<Käyttöä koskevat erityiset rajoitukset ja erityiset ehdot:>

<Merkittävät yhteensopimattomuudet:>

7. Haittatapahtumat

{Kohde-eläinlajit:}

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeen turvallisuuden jatkuvan seurannan. Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita ensisijaisesti asiasta eläinlääkärillesi. Voit ilmoittaa kaikista haittavaikutuksista myös myyntiluvan haltijalle <tai sen paikalliselle edustajalle> käyttämällä tämän pakkausselosteen lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta: {kansallisen järjestelmän yksityiskohdat} *[listed in* [*Appendix I*](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/qrd-appendix-i-adverse-event-phv-mss-reporting-details_en.docx)*\*]*.

*[\*For the printed material, please refer to the guidance of the annotated QRD template.]*

8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain

9. Annostusohjeet

<Älä käytä {eläinlääkkeen (kauppa)nimi}, jos havaitset {voinnin heikkenemisestä kertovien näkyvien oireiden kuvaus}.>

10. Varoajat

11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

<Älä säilytä yli <25 °C> <30 °C>.>

<Säilytä alle <25 °C> <30 °C>.>

<Säilytä jääkaapissa (2 °C – 8 °C).>

<Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C – 8 °C).>\*

<Säilytä pakastettuna {lämpötilarajat}.>

<Säilytä ja kuljeta pakastettuna {lämpötilarajat}.>\*\*

<Älä säilytä kylmässä.> <Ei saa jäätyä.>

<Suojeltava kylmyydeltä.>\*\*\*

<Säilytä <alkuperäispakkauksessa> <ulkopakkauksessa>.>

<Pidä {pakkaus}\*\*\*\* ulkopakkauksessa.>

<Pidä {pakkaus}\*\*\*\* tiiviisti suljettuna.>

<Herkkä valolle.> <Herkkä kosteudelle.>

<Säilytä valolta suojassa.>

<Säilytä kuivassa paikassa.>

<Säilytä suojassa suoralta auringonvalolta.>

<Ei erityisiä säilytysohjeita.>

<Tämä eläinlääke ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita.>\*\*\*\*\*

*[\* The stability data generated at 25 °C/60 % RH (acc) should be taken into account when deciding whether or not transport under refrigeration is necessary. The statement should only be used in exceptional cases.*

*\*\* This statement should be used only when critical.*

*\*\*\* E.g. for containers to be stored on a farm.*

*\*\*\*\* The actual name of the container should be used (e.g. bottle, blister, etc.).*

*\*\*\*\*\* Depending on the pharmaceutical form and the properties of the product, there may be a risk of deterioration due to physical changes if subjected to low temperatures. Low temperatures may also have an effect on the packaging in certain cases. An additional statement may be necessary to take account of this possibility.]*

Älä käytä tätä eläinlääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu <etiketissä> <ulkopakkauksessa> <pullossa> <...> <merkinnän Exp. jälkeen>. <Viimeisellä käyttöpäivämäärällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.>

<Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kestoaika:...>

<Ohjeiden mukaan <liuotetun> <laimennetun> <käyttökuntoon saatetun> eläinlääkkeen kestoaika:...>

<Rehuun tai pellettirehuun <lisäämisen> <sekoittamisen> jälkeinen kestoaika:...>

12. Erityiset varotoimet hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin <eikä hävittää talousjätteiden mukana>.

<Eläinlääkettä ei saa joutua vesistöihin, sillä {INN/vaikuttava(t) aine(et)} <saattaa> <saattavat> vahingoittaa kaloja tai vesistöjen muita vesieliöitä.>

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jätemateriaalien hävittämisessä käytetään paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä. Näiden toimenpiteiden avulla voidaan suojella ympäristöä.

<Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä <eläinlääkäriltäsi> <tai> < apteekista>.>

13. Eläinlääkkeiden luokittelu

14. Myyntiluvan numero(t) ja pakkauskoot

<Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.>

15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu

<{KK/VVVV}>

<{PP.KK.VVVV}>

<{PP kuukausi VVVV}>

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Yhteystiedot

Myyntiluvan haltija <,> <ja> <erän vapauttamisesta vastaava valmistaja> <ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten>:

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

<Paikalliset edustajat <ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten>:>

<Lisätietoja tästä eläinlääkkeestä saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  {Nom/Naam/Name}  {Adresse/Adres/Anschrift}  BE-0000 {Localité/Stad/Stadt}  Tél/Tel: + {N° de téléphone/Telefoonnummer/  Telefonnummer}  <{E-mail}> | **Lietuva**  {pavadinimas}  {adresas}  LT {pašto indeksas} {miestas}  Tel: + {telefono numeris}  <{E-mail}> |
| **Република България**  {Наименование}  {Адрес}  BG {Град} {Пощенски код}  Teл: + {Телефонен номер}  <{E-mail}> | **Luxembourg/Luxemburg**  {Nom}  {Adresse}  L-0000 {Localité/Stadt}  Tél/Tel: + {N° de téléphone/Telefonnummer}  <{E-mail}> |
| **Česká republika**  {Název}  {Adresa}  CZ {město}  Tel: +{telefonní číslo}  <{E-mail}> | **Magyarország**  {Név}  {Cím}  HU-0000 {Város}  Tel.: + {Telefonszám}  <{E-mail}> |
| **Danmark**  {Navn}  {Adresse}  DK-0000 {by}  Tlf: + {Telefonnummer}  <{E-mail}> | **Malta**  {Isem}  {Indirizz}  MT-0000 {Belt/Raħal}  Tel: + {Numru tat-telefon}  <{E-mail}> |
| **Deutschland**  {Name}  {Anschrift}  DE-00000 {Stadt}  Tel: + {Telefonnummer}  <{E-mail}> | **Nederland**  {Naam}  {Adres}  NL-0000 XX {stad}  Tel: + {Telefoonnummer}  <{E-mail}> |
| **Eesti**  (Nimi)  (Aadress)  EE - (Postiindeks) (Linn)  Tel: +(Telefoninumber)  <{E-mail}> | **Norge**  {Navn}  {Adresse}  N-0000 {poststed}  Tlf: + {Telefonnummer}  <{E-mail}> |
| **Ελλάδα**  {Όνομα}  {Διεύθυνση}  EL-000 00 {πόλη}  Τηλ: + {Αριθμός τηλεφώνου}  <{E-mail}> | **Österreich**  {Name}  {Anschrift}  A-00000 {Stadt}  Tel: + {Telefonnummer}  <{E-mail}> |
| **España**  {Nombre}  {Dirección}  ES-00000 {Ciudad}  Tel: + {Teléfono}  <{E-mail}> | **Polska**  {Nazwa/ Nazwisko:}  {Adres:}  PL – 00 000{Miasto:}  Tel.: + {Numer telefonu:}  <{E-mail}> |
| **France**  {Nom}  {Adresse}  FR-00000 {Localité}  Tél: + {Numéro de téléphone}  <{E-mail}> | **Portugal**  {Nome}  {Morada}  PT-0000–000 {Cidade}  Tel: + {Número de telefone}  <{E-mail}> |
| **Hrvatska**  {Ime}  {Adresa}  {Poštanski broj} {grad}  Tel: + {Telefonski broj}  <{e-mail}> | **România**  {Nume}  {Adresă}  {Oraş} {Cod poştal} – RO  Tel: + {Număr de telefon}  <{E-mail}> |
| **Ireland**  {Name}  {Address}  {Town} {Postal code for Dublin} - IE  Tel: + {Telephone number}  <{E-mail}> | **Slovenija**  {Ime}  {Naslov}  SI-0000 {Mesto}  Tel: + {telefonska številka}  <{E-mail}> |
| **Ísland**  {Nafn}  {Heimilisfang}  IS-000 {Borg/Bær}  Sími: + {Símanúmer}  <{Netfang}> | **Slovenská republika**  {Meno}  {Adresa}  SK-000 00 {Mesto}  Tel: + {Telefónne číslo}  <{E-mail}> |
| **Italia**  {Nome}  {Indirizzo}  IT-00000 {Località}  Tel: + {Numero di telefono}  <{E-mail}> | **Suomi/Finland**  {Nimi/Namn}  {Osoite/Adress}  FI-00000 {Postitoimipaikka/Stad}  Puh/Tel: + {Puhelinnumero/Telefonnummer}  <{E-mail}> |
| **Κύπρος**  {Όνομα}  {Διεύθυνση}  CY-000 00 {πόλη}  Τηλ: + {Αριθμός τηλεφώνου}  <{E-mail}> | **Sverige**  {Namn}  {Adress}  SE-000 00 {Stad}  Tel: + {Telefonnummer}  <{E-mail}> |
| **Latvija**  {Nosaukums}  {Adrese}  {Pilsēta}, LV{Pasta indekss }  Tel: + {Telefona numurs}  <{E-mail}> | **United Kingdom (Northern Ireland)**  {Name}  {Address}  {Town} {Postal code} – UK  Tel: + {Telephone number}  <{E-mail}>> |

<17. Lisätietoja>