

**ANNESS I**

**KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR**

## **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

{L-isem (ivvintat) tal-prodott mediċinali veterinarju <qawwa> għamla farmaċewtika <l-ispeċi li għaliha huwa indikat il-prodott>}

## **2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

**Sustanza<i> Attiva<i> :**

<Sustanza(<i>) mhux attiva(<i>):>

<Ingredjent(<i>) ieħor/oħra:>

<Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra>	<Kompożizzjoni kwantitattiva jekk dik l-informazzjoni hija essenzjali għall-għoti kif xieraq tal-prodott mediċinali veterinarju>

## **3. TAGHRIF KLINIKU**

### **3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott**

### **3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott lijispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.**

<Bidu tal-immunità: {x ġimgħat}>

<Perjodu tal-immunità: {x snin} {ma giex stabbilit}>

### **3.3 Kontraindikazzjonijiet**

<Xejn.>

<Tużax fi....>

<Tużax f'każijiet ta' sensittività għall-ingredjent/i attiv/i; ingredjenti mhux attivi jew ingredjenti oħra.>

### **3.4 Twissijiet speċjali**

<Xejn.>

<Laqqam annimali f'saħħithom biss.>

### **3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu**

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

<Mhux applikabbli.>

<{L-ispeci} imlaqqmin jistgħu jneħħu l-istrejn tal-vaccin sa {x <jiem> <gimghat>} wara t-tilqim. Matul dan iż-żmien, għandu jiġi evitat il-kuntatt ta' {l-ispeci} immunosoppressi u mhux imlaqqmin u {l-ispeci} imlaqqmin.>

<L-istrejn tal-vaccin jista' jinxtered għal {specji}. Għandhom jittieħdu prekawzjonijiet speċjali sabiex jiġi evitat it-tixrid ta' dan l-istrejn tal-vaccin għall-{l-ispeci}.>

<Għandhom jittieħdu miżuri veterinarji u ta' żamma tal-bhejjem sabiex jiġi evitat it-tixrid tal-istrejn tal-vaccin lil speci suxxetibbli.>

<{Speci} u {l-ispeci} mhux imlaqqmin li jagħmlu kuntatt ma' {l-ispeci} mlaqqmin jistgħu jirreagixxu għal dan l-istrejn tal-vaccin, u juru sinjal kliniči bħal....>

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediciinali veterinarju lill-animali:

<Mhux applikabbli.>

<F'każ <ta' amministrazzjoni lilek innifsek> <li tinjetta lilek innifsek> <li tibilgħu> <li xixerred fuq il-għilda> b'mod aċċidental, fittex parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.>

<Nies li huma sensittivi għal {INN} għandhom <jevitaw li jmissu mal-prodott mediciinali veterinarju.><għandhom jamministrax il-prodott mediciinali veterinarju b'kawtela.>>

<Tagħmir personali protettiv li jikkonsisti f' {specifika} għandu jintlibes waqt li tuża dan il-prodott mediciinali veterinarju.>

<Il-prodott mediciinali veterinarju m'għandux jiġi amministrat minn nisa tqal.>

<Il-<vacxin> <prodott mediciinali veterinarju immunologiku> jista' jkun patogeniku għall-bnedmin. Peress illi dan il-<vacxin> <prodott mediciinali veterinarju immunologiku> ġie ppreparat b'mikro-organizmi ħajjin li ġew imdgħajfa, għandhom jittieħdu miżuri xierqa sabiex jipprev jenu l-kontaminazzjoni ta' kull min imiss ma' dan il-prodott u n-nies l-oħra li jikkollaboraw fil-process.>

<(Speci) imlaqqmin jistgħu jneħħu l-istrejn tal-vaccin sa {x <ijiem> <gimghat>} wara t-tilqim.>

<Persuni immunokompromessi huma avżati sabiex jevitaw il-kuntatt mal-<vacxin> <prodott mediciinali veterinarju immunologiku> u l-animali vaċċinati matul {il-perjodu}.>

<L-istrejn tal-vaccin jibqa' fl-ambjent sa {x <ijiem> <gimghat>}. Dawk li jieħdu ħsieb ta' {l-ispeci} imlaqqmin għandhom isegwu l-principji ġenerali tal-iġjene (jibdlu hwejjix ħom, jilbsu l-ingwanti, inaddfu u jiddiżinfettaw il-bwież) u joqogħdu partikularment attenti meta jneħħu l-ħmieg u materjal tal-friex minn <speci> li ġew riċentement imlaqqmin.>

<Għal min se Juža:>  
Dan il-prodott mediciinali veterinarju fih żejt minerali. Injezzjoni bi żball jew jekk tinjetta lilek innifsek bi żball jista' jirriżulta f'uġiġ kbir u nefha speċjalment jekk tinjetta f'għog jew saba' u f'każiġiet rari jista' jkun li titlef subgħajk jekk ma tingħatax ghajnejna medika mill-ewwel. Jekk tiġi injettat bi żball b'dan il-prodott mediciinali veterinarju, fittex għajnejna medika mill-ewwel, anke jekk ġie injettat ammont żgħir ħafna, u hu l-fuljett ta' tagħrif miegħek. Jekk l-uġiġ idu għal aktar minn tnax-il siegħa wara l-eżami mediku, erġa' hu parir mediku.

Għat-tabib:

Dan il-prodott mediciinali veterinarju fih żejt minerali. Anke jekk ġew injettati ammonti żgħar, injezzjoni bi żball b'dan il-prodott mediciinali veterinarju tista' tikkawża nefha intensa, li tista' pereżempju tikkawża nekroži iskimmika u anke l-bżonn li jinqata' xi saba'. Attenzjoni minn kirurgu

espert għandha tingħata MILL-EWWEL u jista' jkun hemm bżonn li jinfetah is-saba' u tiġi irrigata l-parti fejn seħħet l-injezzjoni, speċjalment fejn hemm il-laħam tas-saba' jew l-gherq tal-muskolu.>

#### Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

<Mhux applikabbi.>

<Prekawzjonijiet oħra:>

### **3.6 Effetti mhux mixtieqa**

{Specijiet li fuqhom ser jintuża l-prodott: }

Komuni ħafna (>1 annimal / 10 annimali ittrattati):	{effett mhux mixtieq/VeDDRA LLT (informazzjoni addizzjonali rilevanti, effett mhux mixtieq/VeDDRA LLT (informazzjoni addizzjonali rilevanti) eċċ.}
Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimali ittrattati):	{effett mhux mixtieq/VeDDRA LLT (informazzjoni addizzjonali rilevanti, effett mhux mixtieq/VeDDRA LLT (informazzjoni addizzjonali rilevanti) eċċ.}
Mhux komuni (1 sa 10 annimal / 1,000 annimali ittrattati):	{effett mhux mixtieq/VeDDRA LLT (informazzjoni addizzjonali rilevanti, effett mhux mixtieq/VeDDRA LLT (informazzjoni addizzjonali rilevanti) eċċ.}
Rari (1 sa 10 annimali / 10,000 annimali ittrattati):	{effett mhux mixtieq/VeDDRA LLT (informazzjoni addizzjonali rilevanti, effett mhux mixtieq/VeDDRA LLT (informazzjoni addizzjonali rilevanti) eċċ.}
Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimali ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	{effett mhux mixtieq/VeDDRA LLT (informazzjoni addizzjonali rilevanti, effett mhux mixtieq/VeDDRA LLT (informazzjoni addizzjonali rilevanti) eċċ.}

◀Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq <jew ir-rappreżentant lokali tiegħi> jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali-. Ara wkoll **l-ahħar** sejjoni **16** tal-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.▶

### **3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien**

<Is-sigurta tal-prodott medicinali veterinarju ma għietx stabbilita <waqt it-tqala>, <fit-treddiġ>, <fi żmien il-bidien>.>

<Tqala:> <treddiġ:>

<Jista' jintuża waqt it-tqala.>

<L-użu tiegħi mhux rakkomandat (waqt it-tqala kollha jew parti minnha).>

<Tużax (waqt it-tqala kollha jew parti minnha).>

<L-użu tiegħi mhux rakkomandat <waqt it-tqala> jew < fit-treddiġ>.>

<Uża biss skont il-valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju mill-veterinarju responsabbli.>

<Studji fil-laboratorju fil-{speci} ma pprovdex evidenza ta' <ħsara fit-tqala>, <ħsara lill-fetu>, <ħsara lill-omm>.>

<Studji fil-laboratorju {fl-ispeċi} urew evidenza ta' <ħsara fit-tqala>, <ħsara lil-fetu>, <ħsara lill-omm>.>

<It-treddiġħ:>

<Mhux applikabbi.>

<Tjur tal-bajd:>

<Tużax fi <jur fi żmien il-bidien><jur tar-razza > <u fi żmien 4 ġimġħat sa meta jibdew ibidu>.>

<Fertilità:>

<Tagħtix lill-animali fi żmien it-tgħammir.>

### **3.8 Interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni**

<Xejn li hu magħruf.>

<M'hemmx informazzjoni.>

<M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja ta' dan il-<vaċċin> <prodott mediċinali veterinarju immunologiku> jekk jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju ieħor. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-<vaċċin> <prodott mediċinali veterinarju immunologiku> qabel jew wara xi prodott mediċinali veterinarju ieħor, għaldaqstant għandha tittieħed kaž b'każ.>

<Hemm informazzjoni dwar <is-sigurtà> <u> <l-effikaċja> li turi li dan il-<vaċċin> <prodott mediċinali veterinarju immunologiku> jista' jiġi amministrat fl-istess ġurnata imma mhux imħallat ma' {deskriżżjoni tal-prodott(i) ittestjat(i).}>

<Il-<prodott mediċinali veterinarju><vaċċin><prodott mediċinali veterinarju immunologiku> għandu jingħata f'postijiet differenti tal-ġisem.>

<Hemm informazzjoni dwar <is-sigurtà> <u> <l-effikaċja> li turi li dan il-<vaċċin> <prodott mediċinali veterinarju immunologiku> jista' jiġi amministrat tal-anqas {X } <grānet> <ġimġħat> <qabel> <wara> l-amministrazzjoni ta' {deskriżżjoni tal-prodott(i) ittestjat(i).}>

<M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja ta' dan il-<vaċċin> <prodott mediċinali veterinarju immunologiku> meta jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju hlief dawk il-prodotti msemmija aktar 'il fuq. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-<vaċċin> <prodott mediċinali veterinarju immunologiku> qabel jew wara xi prodott mediċinali veterinarju ieħor, għaldaqstant għandha tittieħed kaž b'każ.>

<Hemm informazzjoni dwar <is-sigurtà> <u> <l-effikaċja> li turi li dan il-<vaċċin> <prodott mediċinali veterinarju immunologiku> jista' jitħallat u jiġi amministrat ma' {deskriżżjoni tal-prodott(i) ittestjat(i).}>

### **3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ**

<Il-<vaċċin><prodott mediċinali veterinarju immunologiku><prodott mediċinali veterinarju> m'għandux jintuża jekk {deskriżżjoni ta' sinjali viżibbli ta' deterjorament}.>

<Sabiex tiżgura dožaġġ korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi ddeterminat b'mod preċiż kemm jista' jkun.>

<It-teħid ta' <għalf> <ilma> medikat jiddependi mill-kundizzjoni klinika tal-animali. Sabiex tikseb id-dožaġġ korrett, il-konċentrazzjoni ta' {sustanza attiva} tista' teħtieġ li tigi aġġustata kif xieraq.>

<Huwa rakkomandat l-użu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq.>

<Abbaži tad-doża rakkomandata u n-numru u l-piż tal-animali li għandhom jiġu ttrattati, il-konċentrazzjoni eżatta ta' kuljum tal-prodott mediċinali veterinarju għandha tiġi kkalkulata skont il-formula li ġejja:>

### **3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbi, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)**

#### **3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediciinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza**

<Kull persuna li għandha ħsieb timmanifattura, timporta, iżżomm, tbigh, tipprovdi u/jew tuża dan il-prodott mediciinali veterinarju għandha l-ewwel tikkuntattja l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru relevanti dwar il-programmi ta' tilqim fis-seħħ, minħabba li dawn l-aktivitajiet jistgħu jkunu pprojibti fit-teritorju kollu ta' Stat Membru jew f'parti minnu skont il-liġi nazzjonali.>

<Dan il-prodott mediciinali veterinarju huwa maħsub biex jintuża għall-preparazzjoni ta' għalf medikat.>

<Għall-għoti minn veterinarju biss.>

<Hemm bżonn ta' ħrug tal-lott minn awtorità ta' kontroll uffiċjali għal dan il-prodott>

<Mhux applikabbi.>

### **3.12 Perjodi ta' tiżmim**

<Mhux applikabbi.>

<Xejn.>

<Laħam u ġewwieni tal-annimali > <Bajd> <Halib> <Għasel>: {X} <grānet> <sigħat>.>  
<{X} gradi-ġrānet>.

<Mhux awtorizzat li jintuża f'annimali li l-ħalib tagħhom qed jintuża għal konsum minn nies.>

<Tużax f'annimali ħbiela li huma intenzjonati li jiproduċu l-ħalib għall-konsum minn nies fi żmien {X} xħur mid-data mistennija tat-tweld.>

|<Tużax fi żmien {X} ġimgħat sa-meta qabel jibdew ibidu.>

<Mhux awtorizzat li jintuża fi tjur li qed jiproduċu bajd għall-konsum minn nies.>

## **4. INFORMAZZJONI <FARMAKOLOĠIKA> <IMMUNOLOĠIKA>**

### **4.1 Kodiċi ATC veterinarja:**

{I-inqas livell disponibbli (e.ż. sottogrupp għas-sustanza kimika)}.

<4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi>

<4.3 Kwalitajiet farmakokinetici>

<Proprjetajiet ambjentali>

## **5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU**

### **5.1 Inkompatibbiltajiet maġġuri**

<Mhux applikabbi.>

<Fin-nuqqas ta' studji dwar kompatibilità, dan il-prodott mediciinali veterinarju ma jistax jintuża flimkien ma' prodotti mediciinali veterinarji oħra.>

<Thallatx ma' ebda prodott mediciinali veterinarju ieħor <ħlief mad-dilwent jew komponent ieħor <rakkommandat> <pprovdu> għal użu ma' dan il-prodott mediciinali veterinarju ><u ħlief dawk imsemmija fit-taqsimi 3.8 hawn fuq>.>>

<Xejn li hu magħruf.>

## 5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

<Żmien kemm idum tajjeb l-prodott medicinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgh:>

<Żmien kemm idum tajjeb wara li jkun infetaħ l-ippakkjar li jmiss mal-prodott:>

<Żmien kemm idum tajjeb wara li <jithallat><jiġi dilwit><jiġi rikostitwit> skont l-istruzzjonijiet:>

<Żmien kemm idum tajjeb wara li <jiġi miżjud> <jithallat> mal-ikel f'forma mithuna jew pellets:>

<6 xhur.> <...> <Sena.> <18 il xahar.> <Sentejn.> <30 xahar.> <3 snin.> <uža immedjatament.>

## 5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

<Taħżinx f'temperaturi ogħla minn <25 C><30 C>.> **jew**

<Aħżeen f'temperaturi anqas minn <25 C><30 C>.>

<Aħżeen fil-frig (2 C – 8 C).>

<Aħżeen u ttrasporta ġo frig (2 C – 8 C).>\*

<Aħżeen fi friża {firxa ta' temperatura}.>

<Aħżeen u ttrasporta ffriżat {firxa ta' temperatura}.>\*\*

<Tagħmlux <fil-frig ><jew> <fil-friża>.>

<Ipprotegi mill-ġlata.>\*\*\*

<Aħżeen <fil-kontenitur><pakkett> originali.>

<Żomm il-{kontenitur}\*\*\*\* magħluq tajjeb.>

<Żomm il-{kontenitur}\*\*\*\* fil-pakkett ta' barra>

<sabiex ikun protett mid-<dawl><u><mill-umdità>.>

<Ipprotegi mid-dawl.>

<Aħżeen f'post xott.>

<Ipprotegi mix-xemx diretta.>

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandu bżonn tal-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinħażen.

<Dan il-prodott medicinali m'għandu bżonn l-ebda kundizzjoni ta' temperatura speċjali għall-hażna.>\*\*\*\*\*

[\* *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 In-natura u l-ġħamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott

<Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qegħdin fis-suq.>

## 5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

<Il-mediċini m'għandhomx jiġi mormija mal-ilma maħluġ jew mal-iskart domestiku.>

<Il-prodott medicinali veterinarju ma għandu qatt jitħalla jmur man-nixxigħat tal-ilma minħabba li {INN/sustanza(i) attiva(i)} jiġi jkun ta' periklu għall-ħut u ħlejqiet oħra akwatiċi.>

<Uža skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitħolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott medicinali veterinarju kkonċernat.>

<Mhux applikabbli.>

## **6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

{Isem}

## **7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

## **8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI**

<Data tal-ewwel awtorizzazzjoni:> <{JJ/XX/SSSS}> <{JJ xahar SSSS}.>

## **9. DATA TAL-AHHAR REVIŻJONI TAL-KARTTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOOSR**

<{XX/SSSS}>  
<{JJ/XX/SSSS}>  
<{JJ xahar SSSS}>

### **SWIEQ LIMITATI:**

<Awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni mogħtija għal suq limitat u għaldaqstant il-valutazzjoni hija bbażata fuq rekwiżiti apposta għad-dokumentazzjoni.>

### **ĊIRKOSTANZI ECČEZZJONALI:**

<Awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni f'ċirkostanzi ecċezzjonal u għaldaqstant il-valutazzjoni hija bbażata fuq rekwiżiti apposta għad-dokumentazzjoni.>

## **10. KLASSIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI**

<Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.>  
<Prodott medicinali veterinarju li jista' jingħata mingħajr riċetta.>  
<Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta ħlief għal xi daqsijiet tal-pakkett.>

| Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fi ‘database’ tal-Prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>). Bażi tad-data tal-prodotti tal-Unjoni.

## **ANNESS II**

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

## **KONDIZZJONIJIET U HTIĞIJIET OHRA TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

<Xejn

## **KONDIZZJONIJIET U HTIĞIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

### **<HTIĞIJIET TA' FARMAKOVIĞILANZA>**

#### **<OBBLIGU SPECIFIKU BIEX MIŻURI TA' WARA L-AWTORIZZAZZJONI JIĞU KOMPLUTI GHALL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ TAHT ĆIRKUSTANZI EČCEZZJONALI>**

<Peress li din hi approvazzjoni taħt ċirkustanzi eċċezzjonali u skont l-Artiklu 25 tar-Regolament (UE) 2019/6, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq (MAH) għandu jagħmel, fiż-żmien stipulat, il-miżuri li ġejjin:

<b>Deskrizzjoni</b>	<b>Data mistennija</b>

>

#### **<OBBLIGU BIEX MIŻURI TA' WARA L-AWTORIZZAZZJONI JIĞU KOMPLUTI>**

<Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq (MAH) għandu jtemm, fiż-żmien stipulat, il-miżuri li ġejjin:

<b>Deskrizzjoni</b>	<b>Data mistennija</b>

>

**ANNESS III**  
**TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF**

## **A. TIKKETTA**

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****{NATURA/TIP}****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

{L-isem (ivvintat) tal-prodott mediċinali veterinarju <qawwa> għamla farmaċewtika}

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA****3. DAQS TAL-PAKKETT****4. SPEċI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT****5. INDIKAZZJONIJIET****6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI****7. ŻMIEN TA' TIŻMIM**

<Żmien ta' tiżmim:>

**8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

<Ladarba <jinfetaħ> <jiġi dilwit> <jithallat> <uża fi żmien...> <uża fil-pront>.>

**9. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN**

<Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn <25 C> <30 C>.>

<Ahżeen f'temperatura anqas minn <25 C> <30 C>.>

<Ahżeen fil-frigġ.>

<Ahżeen u ttrasporta ġo frigġ.>\*

<Ahżeen fil-friża.>

<Ahżeen u ttrasporta ffriżat.>\*\*

<Tagħmlux <fil-frigġ > <jew> <fil-friża>.>

<Ipprotegi mill-ġlata.>\*\*\*

<Ahżeen <fil-kontenitħur> <pakkett> oriġinali.>

<Żomm il-{kontenitħur} \*\*\*\* magħluq tajjeb.>

<Żomm il-{kontenitħur} \*\*\*\* fil-pakkett ta' barra>

<sabiex tipprotegi mid-<dawl><u><l-umdità>.>

<Ipprotegi mid-dawl.>

<Ahżeen f'post xott.>

<Ipprotegi minn xemx diretta.>

*[\* 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. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŻU”**

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel l-użu.

#### **11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”**

Għall-kura tal-annimali biss.

#### **12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

#### **13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

{L-isem jew l-isem tal-kumpanija jew l-isem tal-logo tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni}

#### **14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/0/00/000/000

#### **15. NUMRU TAL-LOTT**

| Lot<sup>t</sup> {numru}

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT****{NATURA/TIP}****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

{L-isem (ivvintat) tal-prodott medicinali veterinarju &lt;qawwa&gt; għamla farmaċewtika}

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA****3. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT****4. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

**5. ŻMIEN TA' TIŻMIM**

&lt;Żmien ta' tiżmim:&gt;

**6. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

&lt;Ladarba &lt;jinfetaħ&gt; &lt;jiġi dilwit&gt; &lt;jithallat&gt; &lt;uża fi żmien...&gt; &lt;uża fil-pront&gt;.&gt;

**7. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŽEN**

&lt;Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn &lt;25 C&gt; &lt;30 C&gt;.&gt;

&lt;Ahżeen f'temperatura anqas minn &lt;25 C&gt; &lt;30 C&gt;.&gt;

&lt;Ahżeen fil-frigġ.&gt;

&lt;Ahżeen u ttrasporta ġo frigġ.&gt;\*

&lt;Ahżeen fil-friža.&gt;

&lt;Ahżeen u ttrasporta ffriżat.&gt;\*\*

&lt;Tagħmlux &lt;fil-frigġ &gt; &lt;jew&gt; &lt;fil-friža&gt;.&gt;

&lt;Ipprotegi mill-ġlata.&gt;\*\*\*

&lt;Ahżeen &lt;fil-kontenitħur&gt;&lt;pakkett&gt; originali.&gt;

&lt;Żomm il-{kontenitħur} \*\*\*\* magħluq tajjeb.&gt;

&lt;Żomm il-{kontenitħur} \*\*\*\* fil-pakkett ta' barra&gt;

&lt;sabiex tipprotegi mid-&lt;dawl&gt;&lt;u&gt;&lt;l-umdità&gt;.&gt;

&lt;Ipprotegi mid-dawl.&gt;

&lt;Ahżeen f'post xott.&gt;

&lt;Ipprotegi minn xemx diretta.&gt;

*[\* 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. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

{L-isem jew l-isem tal-kumpanija jew l-isem tal-logo tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni}

## **9. NUMRU TAL-LOTT**

| Lot<sup>red</sup> {numru}

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI  
JMISS MAL-PRODOTT**

{GHAMLA/TIP}

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

{(L-isem ivvintat) tal-prodott medicinali veterinarju}

**2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI**

**3. NUMRU TAL-LOTT**

| Lott<sup>t</sup> {numru}

**4. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

<Ladarba <jinfetaħ><jigi dilwit><jithallat> <uža fi żmien...> <uža fil-pront>.>

**B. FULJETT TA' TAGHRIF**

## FULJETT TA' TAGHRIF GHAL:

### **1.L-isem tal-prodott medicinali veterinarju**

{L-isem (ivvintat) tal-prodott medicinali veterinarju <qawwa> għamla farmaċewtika <speċi għal xiex huwa indikat>}

#### **2. Kompożizzjoni**

#### **3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott**

#### **4. Indikazzjonijiet għall-użu**

#### **5. Kontraindikazzjonijiet**

#### **6. Twissijiet speċjali**

<Xejn.>

<Twissijiet speċjali:>

<Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi għal xiex huwa indikat:>

<Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-animali:>

<Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:>

<Prekawzjonijiet oħra:>

<Tqala:>

<Treddiġ:>

<Tqala u treddiġ:>

<Tjur tal-bajd:>

<Fertilità:>

<Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:>

<Doża eċċessiva:>

<Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu:>

<Inkompatibilitajiet magħġuri:>

## **7. Effetti mhux mixtieqa**

{Specijiet li fuqhom ser jintuża l-prodott:}

<Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-medicina ma ħadmitx, jekk jogħgbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-<detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq >jew lir-<rappreżtant lokal tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq> billi tuža d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali:  
<[dettalji tas-sistema nazjonali] *[listed in Appendix I\*]*>.

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

⇒

## **8. Doża għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni**

### **9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett**

<Tużax {Isem (ivvintat) tal-prodott medicinali veterinarju} jekk tinnota {deskizzjoni ta' sinjal viżibbli ta' deterjorazzjoni}.>

### **10. Perjodi ta' tiżmim**

### **11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

<Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn <25 °C> <30 °C>.  
<Aħżeen f'temperatura anqas minn <25 °C> <30 °C>.  
<Aħżeen fil-frigġ (2 °C – 8 °C).>  
<Aħżeen u ttrasporta fil-frigġ (2 °C – 8 °C).>\*  
<Aħżeen fil-friżza {firxa ta' temperatura}.>  
<Aħżeen u ttrasporta ffriż-żat {firxa ta' temperatura}.>\*\*  
<Tagħmlux <fil-frigġ> <jew> <fil-friżza>.>  
<Ipprotegi mill-ġlata.>\*\*\*  
<Aħżeen <fil-kontenitħ><pakkett> originali.>

<Żomm il-{kontenitħ} \*\*\*\* fil-pakkett ta' barra>  
<Żomm il-{kontenitħ} \*\*\*\* magħluq tajjeb.>  
<sabiex tipprotegi mid-<dawl><u><l-umdità>.>

<Ipprotegi mid-dawl.>  
<Aħżeen f'post xott.>  
<Ipprotegi minn xemx diretta.>

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandux bżonn ta' kundizzjonijiet ta' hażna speċjali.>  
<Dan il-prodott medicinali m'għandu bżonn ta' ebda kundizzjoni ta' temperatura speċjali għall-ħażna.>\*\*\*\*\*

[\* 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.]

Tużax dan il-prodott mediciñali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq <it-tikketta> <il-pakkett> <il-flixkun> <...> <wara Jiskadi>. <Id-data ta' skadenza tirreferi għall-ahħar jum tax-xahar.>

<Iż-żmien kemm idum tajjeb wara li jinfetah il-pakkett li jmiss mal-prodott il-kontenitur għall-ewwel darba: ....>

<Iż-żmien kemm idum tajjeb wara li jiġi <dilwit><imħallat> skont kif rakkomandat: ....>

<Iż-żmien kemm idum tajjeb wara li jithallat mal-ikel jew mal-ghalf f'pellets: ....>

## 12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

<Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.>

<Dan il-prodott mediciñali veterinarju ma għandu qatt jithalla jmur man-nixxigħat tal-ilma minħabba li {INN/sustanza(i) attiva(i)} jista' jkun ta' periklu għall-ħut u ħlejiet oħra akwatiċi.>

<Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediciñali veterinarju li ma giex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediciñali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbi.> <Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjet.>

<Staqsi <lill-kirurgu veterinarju> jew <lill-ispiżjar> tiegħek dwar kif l-ahħar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.>

## 13. Klassifikazzjoni tal-prodotti mediciñali veterinarji

### 14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett

<Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.>

### 15. Id-data li fiha ġie rivedut l-ahħar il-fuljett ta' tagħrif

<{XX/SSSS}>

<{JJ/XX/SSSS}>

<{JJ xahar SSSS}>

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediciñali veterinarju hija disponibbli fid-'dDatabase' tal-prodotti tal-Unjoni - (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## 16. Dettalji ta' kuntatt

<Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq <u l-manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott> <u d-detallji ta' kuntatt biex jiġi rrappurtati effetti mhux mixtieqa:>

<Manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott:>

<Rappreżentanti lokal <u d-detallji ta' kuntatt biex jiġi rrappurtati effetti mhux mixtieqa:>

<Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott mediciinali veterinarju, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokal tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

### **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}>  
Тел: + {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: +{telefoniční 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/Rahal}>  
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}>

**España**  
{Nombre}  
<{Dirección}  
ES-00000 {Ciudad}>  
Tel: + {Teléfono}  
<{E-mail}>

**France**  
{Nom}  
<{Adresse}  
FR-00000 {Localité}>  
Tél: + {Numéro de téléphone}  
<{E-mail}>

**Hrvatska**  
{Ime}  
<{Adresa}  
{Poštanski broj} {grad}>  
Tel: + {Telefonski broj}  
<{e-mail}>

**Ireland**  
{Name}  
<{Address}  
IE - {Town} {Code for Dublin}>  
Tel: + {Telephone number}  
<{E-mail}>

**Ísland**  
{Nafn}  
<{Heimilisfang}  
IS-000 {Borg/Bær}>  
Sími: + {Símanúmer}  
<{Netfang}>

**Italia**  
{Nome}  
<{Indirizzo}  
IT-00000 {Località}>  
Tel: + {Numero di telefono}>  
<{E-mail}>

**Κύπρος**  
{Όνομα}  
<{Διεύθυνση}  
CY-000 00 {πόλη}>  
Τηλ: + {Αριθμός τηλεφώνου}  
<{E-mail}>

**Österreich**  
{Name}  
<{Anschrift}  
A-00000 {Stadt}>  
Tel: + {Telefonnummer}  
<{E-mail}>

**Polska**  
{Nazwa/ Nazwisko:  
<{Adres:  
PL – 00 000 {Miasto:>  
Tel.: + {Numer telefonu:  
<{E-mail}>

**Portugal**  
{Nome}  
<{Morada}  
PT-0000-000 {Cidade}>  
Tel: + {Número de telefone}  
<{E-mail}>

**România**  
{Nume}  
<{Adresa}  
{Oraş} {Cod poştal} – RO>  
Tel: + {Număr de telefon}  
<{E-mail}>

**Slovenija**  
{Ime}  
<{Naslov}  
SI-0000 {Mesto}>  
Tel: + {telefonska številka}  
<{E-mail}>

**Slovenská republika**  
{Meno}  
<{Adresa}  
SK-000 00 {Mesto}>  
Tel: + {Telefónne číslo}  
<{E-mail}>

**Suomi/Finland**  
{Nimi/Namn}  
<{Osoite/Adress}  
FI-00000 {Postitoimipaikka/Stad}>  
Puh/Tel: + {Puhelinnumero/Telefonnummer}  
<{E-mail}>

**Sverige**  
{Namn}  
<{Adress}  
SE-000 00 {Stad}>  
Tel: + {Telefonnummer}  
<{E-mail}>

**Latvija**

{Nosaukums}  
<{Adresse}  
{Pilsēta}, LV{Postal indekss }>  
Tel: + {Telefona numurs}  
<{E-mail}>

**United Kingdom (Northern Ireland)**

{Name}  
<{Address}  
{Town} {Postal code} – UK>  
Tel: + {Telephone number}  
<{E-mail}>>

**<17. Tagħrif ieħor>**