**Arzneimittel\*:**

* Darreichungsform und Stärke:
* Zulassungsnummer:
* Wirkstoffe:
* Dosierungsschema:
* ggf. Wartezeit:
* Warnhinweise für eine ordnungsgemäße Anwendung:
* ggf. Deklaration Umwidmung:
* ggf. Deklaration Metaphylaxe bzw. Prophylaxe:

\*(Pflichtangaben aus Art 103 und 105 der VO(EU) 2019/6. Alternativ zu diesem Dokument kann die Packungsbeilage um die erforderlichen Angaben ergänzt werden und dem Warenfluss zugeordnet werden. Die Pflichtangaben sollten hierbei farblich hervorgehoben sein.)