

[Version 7.3, 04/2010]

OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**KRABICE****40 Dávek (20 ml)****1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

CUNIPRAVAC – RHD, injekční emulze

Inaktivovaná vakcína proti septicaemia haemorrhagica cuniculi.

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEKVirus septicaemiae haemorrhagicae cuniculi inactivatum 1PD₁₀₀**3. LÉKOVÁ FORMA**

Injekční emulze.

4. VELIKOST BALENÍ

40 Dávek (20 ml)

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Králíci.

6. INDIKACE

Prevence - septicaemia haemorrhagica cuniculi (moru králíků).

7. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Subkutánně v krajině za lopatku.

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

8. OCHRANNÁ LHŮTA

Bez ochranných lhůt.

9. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

Náhodné sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem je nebezpečné – před použitím čtěte příbalovou informaci.

10. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Při teplotě +2 až +8 °C, nesmí zmraznout.

12. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

13. OZNAČENÍ “POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata - veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dosah dětí.

15. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170 AMER (GIRONA) Španělsko

16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

97/197/96-C

17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Šarže: {číslo}

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

ETIKETY

40 Dávek (20 ml)

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

CUNIPRAVAC – RHD, injekční emulze
Inaktivovaná vakcína proti septicaemia haemorrhagica cuniculi.

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Virus septicaemiae haemorrhagicae cuniculi inactivatum 1PD₁₀₀

3. LÉKOVÁ FORMA

Injekční emulze.

4. VELIKOST BALENÍ

40 Dávek (20 ml)

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Králíci.

6. INDIKACE

Prevence - septicaemia haemorrhagica cuniculi (moru králíků).

7. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Subkutánně v krajině za lopatku.

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

8. OCHRANNÁ LHŮTA

Bez ochranných lhůt.

9. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

Náhodné sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem je nebezpečné – před použitím čtěte příbalovou informaci.

10. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Při teplotě +2 až +8 °C, nesmí zmraznout.

12. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

13. OZNAČENÍ “POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata - veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dosah dětí.

15. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170 AMER (GIRONA) Španělsko

16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

97/197/96-C

17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE
--

Šarže: {číslo}