

OZNAČENÍ NA OBALU

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Etiketa 10 x 1.000 dávek / 10 x 2.500 dávek

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

HIPRAVIAR-B1/H120

Lyofilizát pro přípravu suspenze.

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 dávka obsahuje:

Léčivá(é) látka(y):

Paramyxovirus pseudopestis avium, kmen B1 $10^{6,5} - 10^{7,8}$ EID₅₀

Virus bronchitidis infectiosae avium vivum, kmen H120 $10^3 - 10^5$ EID₅₀

3. LÉKOVÁ FORMA

Lyofilizát pro přípravu suspenze.

4. VELIKOST BALENÍ

10 x 1000 dávek

10 x 2.500 dávek

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Kur domácí od stáří 1 týdne.

6. INDIKACE

Aktivní imunizace zdravých kuřat proti Newcastlešské nemoci a infekční bronchitidě.

7. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Okulo-nazální, orální a sprejová aplikace.

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

8. OCHRANNÁ LHŮTA

Ochranná lhůta: Bez ochranných lhůt.

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

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

Před perorální aplikací vakcíny drůbež nenapájet vodou 1 hodinu v létě a dvě hodiny v zimním období. Dbát, aby veškerá napájecí voda s vakcínou byla vypita do ½ a 1 hodiny po jejím naředění. Je třeba zkontrolovat kvalitu ředící vody na obsah chloridů, případně také desinfekčních prostředků

V případě, že je vakcína aplikována sprejem, je nutné dodržet velikost kapek nad 50 mikronů u první vakcinace. Při revakcinaci je dostačující nižší kapková velikost, a to pod 50 mikronů.

Lyofilizát vakcíny je třeba před použitím důkladně roztřepat a rozpustit.

Pozor živá vakcína. Zabránit kontaminaci očí a dýchacích cest.

Po aplikaci si důkladně umyjte a vydezinfikujte ruce.

10. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

Po prvním otevření spotřebujte ihned.

11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte a přepravujte chlazené (2°C – 8°C).

Chraňte před mrazem.

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

Likvidovat odpad vařením, spálením nebo ponořením do vhodného dezinfekčního přípravku schváleného k tomuto účelu příslušnými úřady.

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) Spain.
Tel. (972) 430660 - Fax (972) 430661

16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

97/120/04-C

17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Č.š.:

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI

Etiketa 1000 dávek / 2.500 dávek

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

HIPRAVIAR-B1/H120

Lyofilizát

2. MNOŽSTVÍ LÉČIVÉ LÁTKY

1 dávka obsahuje:

Léčivá(é) látka(y):

Paramyxovirus pseudoepstis avium, kmen B1 $10^{6,5} - 10^{7,8}$ EID₅₀

Virus bronchitidis infectiosae avium vivum, kmen H120 $10^3 - 10^5$ EID₅₀

3. OBSAH VYJÁDŘENÝ HMOTNOSTÍ, OBJEMEM NEBO POČTEM DÁVEK

1.000 dávek

2.500 dávek

4. CESTA PODÁNÍ

Okulo-nazální, orální a sprejová aplikace.

5. OCHRANNÁ LHŮTA

Ochranná lhůta: Bez ochranných lhůt.

6. ČÍSLO ŠARŽE

Č.š.:

7. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

Po prvním otevření spotřebujte ihned.

8. OZNAČENÍ “POUZE PRO ZVÍŘATA”

Pouze pro zvířata.

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Rozpouštědlo 5 x 30 ml (5 x 1000 dávek)

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

HIPRAVIAR-B1/H120
Rozpouštědlo

2. MNOŽSTVÍ LÉČIVÉ LÁTKY

Rozpouštědlo pro okulo-nazální aplikaci
1 dávka obsahuje:
Patentní modř V (E-131), Tlumivý fosforečnanový roztok slož. ad 0,03 ml.

3. OBSAH VYJÁDŘENÝ HMOTNOSTÍ, OBJEMEM NEBO POČTEM DÁVEK

5 x 30 ml (5 x 1000 dávek)

4. CESTA PODÁNÍ

Okulo-nazální aplikace.

5. OCHRANNÁ LHŮTA

Ochranná lhůta: Bez ochranných lhůt.

6. ČÍSLO ŠARŽE

Č.š.:

7. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

8. OZNAČENÍ “POUZE PRO ZVÍŘATA”

Pouze pro zvířata.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI

Etiketa rozpouštědlo 30 ml

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

HIPRAVIAR-B1/H120
Rozpouštědlo

2. MNOŽSTVÍ LÉČIVÉ LÁTKY

Rozpouštědlo pro okulo-nazální aplikaci
1 dávka obsahuje:
Patentní modř V (E-131), Tlumivý fosforečnanový roztok slož. ad 0,03 ml.

3. OBSAH VYJÁDŘENÝ HMOTNOSTÍ, OBJEMEM NEBO POČTEM DÁVEK

30 ml (1000 dávek)

4. CESTA PODÁNÍ

Okulo-nazální aplikace.

5. OCHRANNÁ LHŮTA

Ochranná lhůta: Bez ochranných lhůt.

6. ČÍSLO ŠARŽE

Č.š.:

7. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

8. OZNAČENÍ “POUZE PRO ZVÍŘATA”

Pouze pro zvířata.

