

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO

ETIQUETA 500 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

ICTHIOVAC-TM TENACIBACULOSIS RODABALLO
Vacuna inactivada, *Tenacibaculum maritimum*, en suspensión inyectable

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRAS SUSTANCIAS

Composición por dosis (0,1 ml):

Sustancia activa:

Tenacibaculum maritimum LPV 1.7 (serotipo O2) inactivadoRPS \geq 75% RPS*

* RPS: Porcentaje Relativo de Supervivencia en rodaballo

3. FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

Frasco de 500 ml (5000 dosis)

5. ESPECIES DE DESTINO

Rodaballo (*Psetta maxima*)

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Prevención de la Tenacibaculosis producida por *Tenacibaculum maritimum* en rodaballo.

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Peso mínimo de vacunación: de 20 a 30 g de peso.
Inocular directamente 0,1 ml / pez por vía intraperitoneal.
Una dosis a los 20-30 g de peso.

El establecimiento de la inmunidad es a los 28 días después de la vacunación, y la duración de la inmunidad conferida es de 6 meses.

Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Cero grados-día.

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES) SI PROCEDE(N)

No vacunar animales enfermos o portadores de algún microorganismo patógeno.
Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}
Uso inmediato.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado (entre 2°C y 8°C). No congelar.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con la normativa vigente.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, si procede

Uso veterinario.
Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170 - AMER (Girona) España

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

1691 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}

