

ETIQUETADO

CAJAS CON VIAL DE POLVO LIOFILIZADO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

CUNISER 500

Gonadotropina sérica equina (PMSG), en polvo para solución inyectable.

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

Composición por vial:

Gonadotropina sérica equina (PMSG) 500 UI

3. FORMA FARMACÉUTICA

Polvo para solución inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

Polvo liofilizado: 500 UI por vial

Cada vial de polvo liofilizado se disuelve con el volumen de disolvente para su reconstitución (20 ml). La concentración final de PMSG es de 25 UI/ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Conejos: Conejas reproductoras.

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Inducción y sincronización del celo.

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Debe administrarse conjuntamente con el disolvente para CUNISER 500.

Disolver el polvo con el disolvente.

Administrar 1 ml/ coneja reproductora (equivalente a 25 UI por coneja reproductora) por vía intramuscular o subcutánea.

Administrar 48 horas antes de la monta natural o de la inseminación artificial.

Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Cero días.

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

Antes de su uso deberá leer el prospecto contenido en el envase.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

CAD:

Una vez reconstituido utilizar inmediatamente.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C).

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 las normativas locales.

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

BIOGENESIS GLOBAL S.L.
Quintanadueñas, 6, Bloque A, 1º piso
28050 Madrid- España
Tel.: +34 91 746 73 67

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

1734 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote:

CAJAS CON VIAL DEL DISOLVENTE

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Disolvente para CUNISER 500
Disolvente para solución inyectable.

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

Composición por vial:
Tampón fosfato (PBS) 20 ml

3. FORMA FARMACÉUTICA

Disolvente para solución inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

Vial de 20 ml.

5. ESPECIES DE DESTINO

Conejos: Conejas reproductoras.

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Inducción y sincronización del celo.

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Debe administrarse conjuntamente con el producto CUNISER 500.

Disolver el polvo con el disolvente.

Administrar 1 ml/coneja reproductora (equivalente a 25 UI por coneja reproductora) por vía intramuscular o subcutánea.

Administrar 48 horas antes de la monta natural o de la inseminación artificial.

Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Cero días.

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

Antes de su uso deberá leer el prospecto contenido en el envase de CUNISER 500.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD:

Una vez reconstituido utilizar inmediatamente.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar por debajo de 25 °C.

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 las normativas locales.

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

BIOGENESIS GLOBAL S.L.
Quintanadueñas, 6, Bloque A, 1º piso
28050 Madrid- España
Tel.: +34 91 746 73 67

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

1734 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote:

ETIQUETAS VIAL DE POLVO LIOFILIZADO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

CUNISER 500

Gonadotropina sérica equina (PMSG), en polvo para solución inyectable.

2. CANTIDAD DE (LAS) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Composición por vial:

Gonadotropina sérica equina (PMSG) 500 UI

3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

500 UI por vial

4. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular o subcutánea.

Lea el prospecto antes de usar.

5. TIEMPO DE ESPERA

Cero días.

6. NÚMERO DE LOTE

Lote:

7. FECHA DE CADUCIDAD

CAD:

Una vez reconstituido utilizar inmediatamente.

8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

ETIQUETAS VIAL DEL DISOLVENTE:

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Disolvente para CUNISER 500
Disolvente para solución inyectable.

2. CANTIDAD DE (LAS) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Composición por vial:
Tampón fosfato (PBS) 20 ml

3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

20 ml

4. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular o subcutánea.
Lea el prospecto contenido en el envase de CUNISER 500 antes de usar.

5 TIEMPO DE ESPERA

Cero días.

6 NÚMERO DE LOTE

Lote:

7. FECHA DE CADUCIDAD

CAD:

8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.