



PROSPECTO

MYPRAVAC AVIS Suspensión inyectable para gallinas

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Laboratorios Hipra, S.A.
Avda. la Selva, 135.
17170 Amer (Girona) España.

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

MYPRAVAC AVIS
Suspensión inyectable para gallinas

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Cada dosis de vacuna (0,5 ml) contiene:

Sustancias activas:

Mycoplasma gallisepticum inactivado $\geq 1/8$ MAT *

*MAT: Título obtenido por el ensayo de microaglutinación en placa tras la inoculación de la vacuna en pollos.

Adyuvante:

Hidróxido de aluminio (Al^{3+}) 0,291 mg

Excipientes:

Tiomersal 0,0250 mg

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para la Inmunización activa de gallinas ponedoras y reproductoras para prevenir la infección por *Mycoplasma gallisepticum*.

5. CONTRAINDICACIONES

No procede

6. REACCIONES ADVERSAS

No procede.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

7. ESPECIES DE DESTINO

Aves, (gallinas ponedoras y reproductoras).

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

La posología es de 1 dosis de 0,5 ml/ave.

El método de administración es por inyección intramuscular en la pechuga.

Gallinas ponedoras y reproductoras: administrar una dosis entre las 12-18 semanas de edad. En áreas endémicas y en explotaciones multi-edad, se recomienda administrar dos dosis: la primera a las 12 semanas y la segunda a las 18 semanas, para incrementar la inmunidad.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Agitar antes de usar. Usar material estéril para su administración.

Administrar la vacuna cuando esté a una temperatura de unos + 15°C a + 25°C.

10. TIEMPO DE ESPERA

Cero días

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

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

Período de validez del medicamento acondicionado para su venta: 2 años.

Período de validez del medicamento después de abierto el envase primario: uso inmediato.

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Precauciones especiales para su uso en animales

Vacunar únicamente animales sanos.

Precauciones específicas que deberá adoptar la persona que administre el medicamento a los animales

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el texto del envase o prospecto, ya que puede producir un absceso local.

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

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.



Pregunte a su veterinario cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Agosto 2011

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Nº de Registro: 2332 ESP

Formatos:

Caja con un vial de 500 dosis (250ml)

Caja con un vial de 1000 dosis (500 ml)

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Condiciones de dispensación: Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Condiciones de administración: Administración bajo control o supervisión del veterinario.