



DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR
Caja con 1 vial de 250 ml (500 dosis) o 1 vial de 500 ml (1000 dosis)

CN
O
*

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

NOBILIS CORVAC
Emulsión inyectable.

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada dosis (0,5 ml) contiene:

Sustancias activas:

Avibacterium paragallinarum inactivado (serotipo A) cepa O83 $\geq 1 \text{ PD}_{70}^*$

Avibacterium paragallinarum inactivado (serotipo B) cepa Spross $\geq 1 \text{ PD}_{70}^*$

Avibacterium paragallinarum inactivado (serotipo C) cepa H18 $\geq 1 \text{ PD}_{70}^*$

*Dosis protectora en el 70% de los pollos.

Adyuvante:

Parafina líquida (214,42 mg).

3. FORMA FARMACÉUTICA

Emulsión inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

Caja con 1 vial de 250 ml (500 dosis)
Caja con 1 vial de 500 ml (1000 dosis)

5. ESPECIES DE DESTINO

Aves (pollitas futuras ponedoras y reproductoras)

6. INDICACIÓN DE USO

Inmunización activa de pollitas futuras ponedoras y reproductoras frente a las infecciones con *Avibacterium paragallinarum* para estimular una protección homóloga (serotipo-específica) frente a los tipos de las cepas incorporadas en la vacuna.

7. MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía subcutánea.
Lea el prospecto antes de usar.

**8. TIEMPO DE ESPERA**

Tiempo de espera: Cero días.

9. ADVERTENCIAS ESPECIALES SI PROCEDEN

La inyección accidental es peligrosa. Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Una vez abierto, utilizar todo el contenido del vial antes de 3 horas.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado. Proteger de la luz. No congelar.

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

Eliminar los residuos 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 DE LA VISTA Y EL ALCANCE Y DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health, S.L.
Polígono Industrial El Montalvo III
C/ Primera, 36
37188 Carbajosa de La Sagrada
Salamanca, España

16. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Reg. nº: 2726 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DEL FABRICACIÓN



Lote {número}



DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO
Etiqueta del vial de 250 ml (500 dosis) o 500 ml (1000 dosis)



1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

NOBILIS CORVAC
Emulsión inyectable.

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada dosis (0,5 ml) contiene:

Sustancias activas:

<i>Avibacterium paragallinarum</i> inactivado (serotipo A) cepa O83	≥ 1 PD ₇₀ *
<i>Avibacterium paragallinarum</i> inactivado (serotipo B) cepa Spross	≥ 1 PD ₇₀ *
<i>Avibacterium paragallinarum</i> inactivado (serotipo C) cepa H18	≥ 1 PD ₇₀ *

*Dosis protectora en el 70% de los pollos.

Adyuvante:

Parafina líquida (214,42 mg).

3. FORMA FARMACÉUTICA

Emulsión inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

250 ml (500 dosis)
500 ml (1000 dosis)

5. ESPECIES DE DESTINO

Aves (pollitas futuras ponedoras y reproductoras)

6. INDICACIÓN DE USO

Inmunización activa de pollitas futuras ponedoras y reproductoras frente a las infecciones con *Avibacterium paragallinarum* para estimular una protección homóloga (serotipo-específica) frente a los tipos de las cepas incorporadas en la vacuna.

7. MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía subcutánea.
Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA



Tiempo de espera: Cero días.

9. ADVERTENCIAS ESPECIALES SI PROCEDEN

La inyección accidental es peligrosa. Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Una vez abierto, utilizar todo el contenido del vial antes de 3 horas.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado. Proteger de la luz. No congelar.

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

Eliminar los residuos 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 DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance y de los niños.

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health, S.L.
Polígono Industrial El Montalvo III
C/ Primera, 36
37188 Carbajosa de La Sagrada
Salamanca, España

16. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Reg. nº: 2726 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DEL FABRICACIÓN

Lote {número}