DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja 1 x 500 dosis Caja 1 x 1.000 dosis

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

ADENIPRAVAC

Emulsión inyectable.

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

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

Sustancias activas:

Virus de la Enfermedad de Newcastle inactivado, cepa La Sota IHA: 1/16- 1/2048 (*)

Virus del Síndrome de la caída de la Puesta '76,

inactivado cepa Adenovirus-127 IHA: 1/16-1/2048 (*)

(*) IHA = Título de anticuerpos obtenido mediante inhibición de la hemoaglutinación

Adyuvantes:

Parafina líquida 224,50 mg

Excipientes:

Tiomersal 0,05 mg.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Emulsión inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

Caja 1 x 500 dosis Caja 1 x 1.000 dosis

5. ESPECIES DE DESTINO

Aves, (gallinas ponedoras y reproductoras).

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Inmunización activa de gallinas ponedoras y reproductoras para prevenir el Síndrome de la caída de la Puesta'76 y la Enfermedad de Newcastle.

7. 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 o subcutánea en la parte dorsal media del cuello.

Es aconsejable vacunar las pollitas ponedoras o reproductoras antes de la puesta (18 semanas). Bajo prescripción facultativa, la vacuna puede administrarse en cualquier momento durante la cría y recría, revacunando antes de la puesta (18 semanas). 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.

8. TIEMPO DE ESPERA

Tiempo de espera: Cero días.

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

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

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Una vez abierto el envase, su contenido será de uso inmediato.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado (entre 2°C y 8°C). No congelar. Proteger de la luz.

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

E-mail: hipra@hipra.com

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2310 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO

500 dosis

1.000 dosis

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

ADENIPRAVAC

Emulsión inyectable.

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

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

Sustancias activas:

Virus de la Enfermedad de Newcastle, inactivado cepa La Sota IHA:1/16- 1/2048 (*)

Virus del Síndrome de la caída de la Puesta '76,

inactivado cepa Adenovirus-127 IHA: 1/16-1/2048 (*)

(*) IHA = Título de anticuerpos obtenido mediante inhibición de la hemoaglutinación

Adyuvantes:

Parafina liquida 224,50 mg

Excipientes:

Tiomersal 0,05 mg

3. FORMA FARMACÉUTICA

Emulsión inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

500 dosis

1.000 dosis

5. ESPECIES DE DESTINO

Aves, (gallinas ponedoras y reproductoras).

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Inmunización activa de gallinas ponedoras y reproductoras para prevenir el Síndrome de la caída de la Puesta'76 y la Enfermedad de Newcastle.

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

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

Uso intramuscular o subcutáneo. Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Tiempo de espera: Cero días.

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

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

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Una vez abierto el envase, su contenido será de uso inmediato.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado (entre 2°C y 8°C). No congelar. Proteger de la luz.

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..

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

E-mail: hipra@hipra.com

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2310 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}