



TEXTOS DE ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja con 2 viales de 20 dosis (10 ml)

CN
O*

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

CUNIPRAVAC

Emulsión inyectable para conejos

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

Cada dosis (0,5 ml) contiene:

Sustancia activa:

Bordetella bronchiseptica inactivada cepa 527 $\geq 1/40$ MAT*

Pasteurella multocida inactivada tipo A cepa 267 $\geq 1/4$ MAT*

*MAT: Título de anticuerpos obtenido por el ensayo de microaglutinación en placa tras la vacunación en conejos

Adyuvante:

Aceite mineral Marcol 52 0,00455 mg

Excipientes:

Tiomersal 0,00005 mg

3. FORMA FARMACÉUTICA

Emulsión inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

2 viales de 20 dosis (10 ml)

5. ESPECIES DE DESTINO

Conejos.

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para la inmunización activa de conejos reproductores y conejos de engorde para prevenir las infecciones causadas por *Bordetella bronchiseptica* y *Pasteurella multocida* y que cursan con neumonía, septicemia, rinitis, otitis e infecciones genitales.

Inicio de la inmunidad: 12 días después de la administración.

Duración de la inmunidad: 6 meses.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

CUNIPRAVAC – 2964 ESP – Etiquetado
F-DMV-01-03

Página 1 de 4

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID
TEL: 91 822 54 01
FAX: 91 822 54 43

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía subcutánea, en la parte anterior de la espalda.
Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Cero días

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

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

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}
Una vez abierto uso inmediato.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado. 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

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.
Administrar bajo control o supervisión del veterinario.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE 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

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135.
17170 AMER (Girona) España.
Tel. (972) 430660 - Fax (972) 430661.
E-mail: hipra@hipra.com



m

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2964 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO**ETIQUETA VIAL 20 dosis (10 ml)****1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

CUNIPRAVAC

Emulsión inyectable para conejos

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

Cada dosis (0,5 ml) contiene:

Bordetella bronchiseptica inactivada cepa 527 ≥ 1/40 MAT**Pasteurella multocida* inactivada tipo A cepa 267 ≥ 1/4 MAT*

*MAT: Título de anticuerpos obtenido por el ensayo de microaglutinación en placa tras la vacunación en conejos

Aceite mineral Marcol 52 0,00455 mg

Tiomersal 0,00005 mg

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

20 dosis (10 ml)

4. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía subcutánea, en la parte anterior de la espalda.

Lea el prospecto antes de usar.

5 TIEMPO DE ESPERA

Cero días

6 NÚMERO DE LOTE

Lote {número}

7. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Una vez abierto uso inmediato.

8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.