

ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

CAJA DE 5 DOSIS
CAJA DE 25 DOSIS

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Rispoval Pasteurella liofilizado y disolvente para suspensión inyectable para bovino.

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada dosis (2 ml) contiene:

Principios activos:

Fracción liofilizada:

Leucotoxide de *Mannheimia haemolytica* serotipo A1, cepa NL 1009: 200-2196 UR*
Antígeno capsular de *Mannheimia haemolytica* serotipo A1, cepa NL 1009: 345-10208 UR*

*Unidades relativas ELISA.

Disolvente:

Adyuvantes:

Amphigen base*** (parafina líquida + lecitina de soja)0,025 ml
Parafina líquida0,075 ml
Hidróxido de Aluminio (Al³⁺)2,58 mg

*** En Amphigen base, el 60% (0,016 ml) es parafina líquida

3. TAMAÑO DEL ENVASE

Liofilizado (1 x 5 dosis) + disolvente (1 x 10 ml)
Liofilizado (1 x 25 dosis) + disolvente (1 x 50 ml)

4. ESPECIES DE DESTINO

Bovino.

5. INDICACIONES DE USO

6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía subcutánea o vía intramuscular.

7. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempo de espera: Cero días.

8. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto, uso inmediato.

9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado.

No congelar.

Proteger de la luz.

10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”

Lea el prospecto antes de usar.

11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario

12. 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.

13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Zoetis Spain, S.L.

14. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3419 ESP

15. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}.

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

VIAL DE 5 DOSIS
VIAL DE 25 DOSIS
FRACCIÓN LIOFILIZADA

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Rispoval Pasteurella
liofilizado para suspensión inyectable

2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada dosis (2 ml) contiene:
Leucotoxide de *Mannheimia haemolytica* serotipo A1, cepa NL 1009: 200-2196 UR*
Antígeno capsular de *Mannheimia haemolytica* serotipo A1, cepa NL 1009: 345-10208 UR*

*Unidades relativas ELISA.

3. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}.

4. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto, uso inmediato.

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

VIAL DE 5 dosis (10 ml).
VIAL DE 25 dosis (50 ml).
FRACCIÓN DISOLVENTE.

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Rispoval Pasteurella
disolvente para suspensión inyectable

2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Adyuvantes:

Amphigen base*** (parafina líquida + lecitina de soja)0,025 ml
Parafina líquida0,075 ml
Hidróxido de Aluminio (Al³⁺)2,58 mg

*** En Amphigen base, el 60% (0,016 ml) es parafina líquida

3 NÚMERO DE LOTE

Lot {número}.

4. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto, uso inmediato.