

## ETIQUETADO

### DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja con un vial de 50 dosis

○  
✱  
CN

### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

AUJIVAC GP

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Por dosis (2 ml):

**Sustancia activa:**

Glicoproteínas del virus de la enfermedad de Aujeszky,  
Cepa Bartha K-61, gE-

≥ 80% protección\*

\*% de protección en ratones (respecto a una vacuna de referencia)

**Adyuvantes:**

Aceite mineral Marcol 52  
Montanide 103  
Polisorbato 80

0,76 ml  
0,084 ml  
0,028 mg

**Excipientes:**

Tiomersal

0,2 mg

### 3. FORMA FARMACÉUTICA

Emulsión inyectable

### 4. TAMAÑO DEL ENVASE

1 x 100 ml (50 dosis)

### 5. ESPECIES DE DESTINO

Porcino

### 6. INDICACIONES DE USO

Para la inmunización activa de porcino para prevenir la enfermedad de Aujeszky.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-13-04

**7. MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN**

Vía intramuscular profunda  
Lea el prospecto antes de usar.

**8. TIEMPO DE ESPERA**

Cero días

**9. ADVERTENCIAS ESPECIALES SI PROCEDEN**

Lea el prospecto antes de usar.

**10. FECHA DE CADUCIDAD**

CAD {Mes/Año}  
Una vez abierto el envase, uso inmediato

**11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Conservar en nevera. 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**

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse 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 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**

CZ Vaccines S.A.U.  
36410 O Porriño- España

**16. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

2544 ESP

**17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN**

Lote {número}

**DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO**

1 vial de 100 mL (50 dosis)

○

✱

**CN****1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

**AUJIVAC GP**

**2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS**

Por dosis (2 ml):

**Sustancia activa:**

Glicoproteínas del virus de la enfermedad de Aujeszky,  
Cepa Bartha K-61, gE-

≥ 80% protección\*

\*% de protección en ratones (respecto a una vacuna de referencia)

**Adyuvantes:**

Aceite mineral Marcol 52	0,76 ml
Montanide 103	0,084 ml
Polisorbato 80	0,028 mg

**Excipientes:**

Tiomersal	0,2 mg
-----------	--------

**3. FORMA FARMACÉUTICA**

Emulsión inyectable

**4. TAMAÑO DEL ENVASE**

1 x 100 ml (50 dosis)

**5. ESPECIES DE DESTINO**

Porcino

**6. INDICACIONES DE USO**

Para la inmunización activa de porcino para prevenir la enfermedad de Aujeszky.

**7. MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN**

Vía intramuscular profunda  
Lea el prospecto antes de usar.

**8. TIEMPO DE ESPERA**

Cero días

**9. ADVERTENCIAS ESPECIALES SI PROCEDEN**

Lea el prospecto antes de usar.

**10. FECHA DE CADUCIDAD**

CAD {Mes/Año}  
Una vez abierto el envase, uso inmediato

**11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Conservar en nevera. 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**

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse 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 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**

CZ Vaccines S.A.U.  
36410 O Porriño – España

**16. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

2544 ESP

**17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN**

Lote {número}