

ANNEXE III
ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR**ETIQUETTE UNIQUE SUR LE SOLVANT****1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Poulvac Solvent solution injectable.

2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Solvant aqueux

3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

200 ml
400 ml
500 ml
800 ml
1000 ml

4. ESPÈCES CIBLES

Poulets/Poulettes

5. INDICATIONS

Remise en suspension des vaccins POULVAC MAREK CVI, MD VAC LYO.

6. VOIES D'ADMINISTRATION

Voir les posologies et mode d'administration des vaccins POULVAC MAREK CVI, MD VAC LYO.

7. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

8. DATE DE PÉREPTION

Exp. {mm/aaaa}

9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.
Protéger de la lumière.
Ne pas congeler.

10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »**11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »**

À usage vétérinaire uniquement.

12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

ZOETIS FRANCE

14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

FR/V/5462188 8/1997

15. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

Informations complémentaires relatives à la notice :

Contre-indications : Ne pas utiliser seul.

Effets indésirables : Aucun.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification : <https://pharmacovigilance-anmv.anses.fr>

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés:

Zetis France

107 avenue de la République

92320 Châtillon

France

Tél : +0800 73 00 65

Fabricant responsable de la libération des lots:

Zoetis Manufacturing & Research Spain,

S.L. Ctra. Camprodon s/n "la Riba"

17813 - Vall de Bianya, Girona, Espagne