



ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja con 1 vial de 10 dosis
Caja con 10 viales de 10 dosis
Caja con 1 vial de 50 dosis

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

PARVOSUIN-MR/AD
Emulsión inyectable para cerdos

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS

Por dosis (2ml):

Sustancias activas:

Parvovirus Porcino inactivado, cepa NADL-2	≥ 1/32 IHA*
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> inactivado, cepa R32E11 serotipo 2	≥ 37,1 ELISA**
Virus de la Enfermedad de Aujeszky inactivado, cepa Bartha K61, gE negativa	≥ 70 % protección***

* Título de Inhibición de Hemoaglutinación

**ELISA = Título de anticuerpos en ratón para una vacuna estándar con resultado correcto en el test de potencia según PhEur.

*** Porcentaje de protección en ratones.

Adyuvantes:

Parafina líquida	874,650 mg
------------------	------------

Excipientes:

Tiomersal	0,200 mg
-----------	----------

3. FORMA FARMACÉUTICA

Emulsión inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

10 dosis
50 dosis
10 viales de 10 dosis

5. ESPECIES DE DESTINO

Porcino, (cerdas jóvenes y verracos jóvenes).



6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para la inmunización activa de las cerdas y verracos para prevenir la infección por el parvovirus porcino, para prevenir la Enfermedad de Aujeszky y para reducir los síntomas clínicos provocados por el Mal rojo del cerdo.

Esta vacuna, al tener un marcador genético gE negativo, permite diferenciar los anticuerpos vacunales de los de infección natural de campo.

7. MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Inyección intramuscular profunda en los músculos del cuello, detrás de la base de la oreja. Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Cero días.

9. ADVERTENCIAS ESPECIALES SI PROCEDEN

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

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

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

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

Laboratorios Hipra, S.A.
Avda. la Selva, 135.
17170 Amer (Girona) España.
Tel. (34) 972 43 06 60 - Fax (34) 972 43 06 61
E-mail: hipra@hipra.com

16. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2486 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}



DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO

Etiqueta vial de 50 dosis

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

PARVOSUIN-MR/AD
Emulsión inyectable para cerdos

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS

Por dosis (2ml):

Sustancias activas:

Parvovirus Porcino inactivado, cepa NADL-2	≥ 1/32 IHA*
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> inactivado, cepa R32E11 serotipo 2	≥ 37,1 ELISA**
Virus de la Enfermedad de Aujeszky inactivado, cepa Bartha K61, gE negativa	≥ 70 % protección***

* Título de Inhibición de Hemoaglutinación

**ELISA = Título de anticuerpos en ratón para una vacuna estándar con resultado correcto en el test de potencia según PhEur.

*** Porcentaje de protección en ratones.

Adyuvantes:

Parafina líquida	874,650 mg
------------------	------------

Excipientes:

Tiomersal	0,200 mg
-----------	----------

3. FORMA FARMACÉUTICA

Emulsión inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

50 dosis.

5. ESPECIES DE DESTINO

Porcino, (cerdas jóvenes y verracos jóvenes).

6. INDICACIONES DE USO



Para la inmunización activa de las cerdas y verracos para prevenir la infección por el parvovirus porcino, para prevenir la Enfermedad de Aujeszky y para reducir los síntomas clínicos provocados por el Mal rojo del cerdo.

Esta vacuna, al tener un marcador genético gE negativo, permite diferenciar los anticuerpos vacunales de los de infección natural de campo.

7. MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Inyección intramuscular profunda en los músculos del cuello, detrás de la base de la oreja. Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Cero días.

9. ADVERTENCIAS ESPECIALES SI PROCEDE(N)

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

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Período de validez después de abierto el envase primario: 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

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

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 DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2486 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}



DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO

Etiqueta vial de 10 dosis

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

PARVOSUIN-MR/AD
Emulsión inyectable para cerdos

2. CANTIDAD DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS

Por dosis (2ml):

Sustancias activas:

Parvovirus Porcino inactivado, cepa NADL-2	≥ 1/32 IHA*
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> inactivado, cepa R32E11 serotipo 2	≥ 37,1 ELISA**
Virus de la Enfermedad de Aujeszky inactivado, cepa Bartha K61, gE negativa	≥ 70 % protección***

* Título de Inhibición de Hemoaglutinación

**ELISA = Título de anticuerpos en ratón para una vacuna estándar con resultado correcto en el test de potencia según PhEur.

*** Porcentaje de protección en ratones.

Adyuvantes:

Parafina líquida	874,650 mg
------------------	------------

Excipientes:

Tiomersal	0,200 mg
-----------	----------

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

10 dosis

4. VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Inyección intramuscular profunda en los músculos del cuello, detrás de la base de la oreja. 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}

8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

