



DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja con un vial de 500 dosis (250 ml)
Caja con un vial de 1000 dosis (500 ml)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

CORIPRAVAC
Suspensión inyectable para aves.

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

Por dosis (0,5 ml):

<i>Avibacterium paragallinarum</i> inactivado, serotipo A, cepa 17756	8-32 MAT*
<i>Avibacterium paragallinarum</i> inactivado, serotipo B, cepa 0222 .	8-32 MAT*
<i>Avibacterium paragallinarum</i> inactivado, serotipo C, cepa Modesto	8-32 MAT*

* MAT: Título medio obtenido por el ensayo de microaglutinación en placa tras la inoculación de la vacuna en pollos.

Hidróxido de aluminio (Al ³⁺)	1,323 mg
Tiomersal	0,05 mg

3. FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

500 dosis (250 ml)
1000 dosis (500 ml)

5. ESPECIES DE DESTINO

Aves, (pollitas futuras ponedoras y reproductoras).

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para la inmunización activa de pollitas futuras ponedoras y reproductoras para prevenir el Coriza Infeccioso.

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

El método de administración es por inyección intramuscular en la pechuga o subcutánea en la parte dorsal media del cuello.



Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Tiempo de espera: Cero días

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

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. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2484 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}

**DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO**

Etiqueta vial de 500 (250 ml)
Etiqueta vial de 1000 dosis (500 ml)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

CORIPRAVAC
Suspensión inyectable para aves.

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

Cada dosis de vacuna (0,5 ml) contiene:

<i>Avibacterium paragallinarum</i> inactivado, serotipo A, cepa 17756	8-32 MAT*
<i>Avibacterium paragallinarum</i> inactivado, serotipo B, cepa 0222	8-32 MAT*
<i>Avibacterium paragallinarum</i> inactivado, serotipo C, cepa Modesto	8-32 MAT*

* MAT: Título medio obtenido por el ensayo de microaglutinación en placa tras la inoculación de la vacuna en pollos.

Aluminio hidróxido (Al ³⁺)	1,323 mg
Tiomersal	0,05 mg

3. FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

500 dosis (250 ml)
1000 dosis (500 ml)

5. ESPECIES DE DESTINO

Aves, (pollitas futuras ponedoras y reproductoras).

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para la inmunización activa de pollitas futuras ponedoras y reproductoras para prevenir el Coriza Infeccioso.

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN



El método de administración es por inyección intramuscular en la pechuga o subcutánea en la parte dorsal media del cuello.
Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Tiempo de espera: Cero días

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

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. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2484 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}