

B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE

PŘÍBALOVÁ INFORMACE
CUNIPRAVAC – RHD, injekční emulze
Inaktivovaná vakcína proti septicaemia haemorrhagica cuniculi.

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170 AMER (GIRONA) Španělsko
Tel. (972) 430660 - Fax (972) 430661

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

CUNIPRAVAC – RHD, injekční emulze
Inaktivovaná vakcína proti septicaemia haemorrhagica cuniculi.

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Virus septicaemiae haemorrhagicae cuniculi inactivatum...1PD₁₀₀
Oleum petrolei, Polysorbatum 80, Thiomersalum, Sorbitani oleas.

4. INDIKACE

Prevence - septicaemia haemorrhagica cuniculi (moru králíků).

5. KONTRAINDIKACE

Není popisována.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Nejsou popisovány.
Jestliže zaznamenáte jakékoliv závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Králíci.

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Obecná dávka: 0,5 ml s.c.

Způsob podání: Subkutánně v krajině za lopatku.

Vakcinace je doporučována u užitkových, chovných a k chovu určených králíků od stáří 2 měsíců s revakcinací po 12 měsících. V endemicky problémových oblastech se doporučuje vakcinovat v 6 týdnech stáří s revakcinací za 4 týdny. Další revakcinace za 12 měsíců.

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

V případě sporadické anafylaktické reakce u senzibilizovaných zvířat je nutné použít epinefrin nebo jiné účinné látky.

Vakcinovat zdravá zvířata.

Před použitím krátce uložit do pokojové teploty + 15 až + 25 °C.

Před použitím protřepat.

10. OCHRANNÁ LHŮTA

Bez ochranných lhůt.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dosah dětí.

Při teplotě +2 až +8 °C, nesmí zmraznout.

Vakcínu použít ihned po otevření.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Pro uživatele:

Tento přípravek obsahuje minerální olej. Náhodná injekce/náhodné sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem může způsobit silné bolesti a otok, zvláště po injekčním podání do kloubu nebo prstu, a ve vzácných případech může vést k ztrátě postiženého prstu, pokud není poskytnuta rychlá lékařská péče.

Pokud u vás došlo k náhodné injekci přípravku, vyhledejte lékařskou pomoc, i když šlo jen o malé množství, a vezměte příbalovou informaci s sebou.

Pokud bolest přetrvává více než 12 hodin po lékařské prohlídce, obraťte se na lékaře znovu.

Pro lékaře:

Tento přípravek obsahuje minerální olej. I když bylo injekčně aplikované malé množství, náhodná

injekce tohoto přípravku může vyvolat intenzivní otok, který může např. končit ischemickou nekrózou a dokonce i ztrátu prstu. Odborná, RYCHLÁ chirurgická péče je nutná a může vyžadovat včasné chirurgické otevření a výplach místa, kam byla injekce podána, zvláště tam, kde je zasažena pulpa prstu nebo šlacha.

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

Srpen 2011

15. DALŠÍ INFORMACE

Balení:

40 dávek (20 ml)