



ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Cajas de cartón (Liofilizado)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

HIPRAGUMBORO

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

Una dosis (0,03 ml) contiene:

Virus de la Enfermedad de Gumboro vivo atenuado, cepa W2512

$10^{3,5} - 10^{5,6}$ DICT₅₀

3. FORMA FARMACÉUTICA

Liofilizado para suspensión.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

Caja con 10 viales de 1.000 dosis.

Caja con 10 viales de 2.500 dosis.

5. ESPECIES DE DESTINO

Aves, (pollos de engorde, gallinas - pollitas futuras ponedoras y reproductoras).

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Prevención de la Enfermedad de Gumboro en pollos de engorde, gallinas y pollitas futuras ponedoras y reproductoras.

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Uso oculonasal, agua de bebida y nebulización.

Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Tiempo de espera: Cero días.

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

Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Una vez abierto el envase utilizar inmediatamente.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado (entre 2º C y 8º C). 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 la normativa vigente.

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) 43 06 60 - Fax (972) 43 06 61
E-mail: hipra@hipra.com

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2245 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}.

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN APRECER EN EL ENVASE PRIMARIO
Etiqueta de 1.000 dosis / 2.500 dosis de liofilizado.

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

HIPRAGUMBORO

2. CANTIDAD DE (LAS) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Una dosis (0,03 ml) contiene:

Virus de la Enfermedad de Gumboro vivo atenuado, cepa W2512: $10^{3,5} - 10^{5,6}$ DICT₅₀

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

Vial con 1.000 dosis.

Vial con 2.500 dosis.

4. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oculonasal, administración en el agua de bebida y nebulización.

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.

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja disolvente
10 x 1.000 dosis (32 ml)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

HIPRAGUMBORO
Disolvente

2. CANTIDAD DE (LAS) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Composición:
Azul patente V (E-131).....0,003 mg /dosis 0,03 ml

3. FORMA FARMACÉUTICA

Disolvente para suspensión.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

Caja con 10 viales de 1000 dosis (32 ml) de disolvente

5. ESPECIES DE DESTINO

Aves, (pollos de engorde, gallinas - pollitas futuras ponedoras y reproductoras).

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Prevención de la Enfermedad de Gumboro en pollos de engorde, gallinas y pollitas futuras ponedoras y reproductoras.

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Uso oculonasal, agua de bebida y nebulización.
Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Tiempo de espera: Cero días.

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

Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Una vez abierto el envase utilizar inmediatamente.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado (entre 2º C y 8º C). 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 la normativa vigente.

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) 43 06 60 - Fax (972) 43 06 61
E-mail: hipra@hipra.com

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2245 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}.

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

Etiqueta disolvente
1.000 dosis (32 ml)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

HIPRAGUMBORO
Disolvente

2. CANTIDAD DE (LAS) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Composición:

Azul patente V (E-131).....0,003 mg /dosis 0,03 ml

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

Vial con 1.000 dosis (32 ml) de disolvente

4. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

La posología es de 1 dosis / ave.
Vía de administración: oculonasal.

5. TIEMPO DE ESPERA

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.

