

#### **PROSPECTO**

## HIPRAVIAR-BPL2 Emulsión inyectable para aves

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Laboratorios Hipra, S.A. Avda. la Selva, 135. 17170 AMER (Girona) España.

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

HIPRAVIAR-BPL2 Emulsión inyectable para aves.

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

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

#### Sustancias activas:

Virus de la Enfermedad de Newcastle inactivado, cepa La Sota

IHA  $\geq 1/16$  (\*)

(\*) IHA = Título de anticuerpos obtenido mediante inhibición de la hemoaglutinación

## Adyuvantes:

Parafina liquida

224,50 mg

#### **Excipientes:**

Tiomersal.

0.05 mg

## 4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para la inmunización activa de pollos de engorde, pollitas futuras ponedoras y reproductoras para prevenir la Enfermedad de Newcastle.

5. CONTRAINDICACIONES

No procede.

6. REACCIONES ADVERSAS

No procede.

7. ESPECIES DE DESTINO

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

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

CORREO ELECTRÓNICO



La posología es de 1 dosis de 0,5 ml / ave.

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

Frente a la Enfermedad de Newcastle se recomiendan los siguientes programas de vacunación:

## Pollos de engorde:

Durante la primera semana de vida administrar vacunas vivas contra la Enfermedad de Newcastle.

Revacunación a las 3-5 semanas mediante vacunas vivas o inactivadas de este laboratorio frente a la Enfermedad de Newcastle.

## Pollitas futuras ponedoras y futuras reproductoras:

Durante la primera semana de vida administrar vacunas vivas contra la Enfermedad de Newcastle.

Revacunación a las 3-5 semanas mediante vacunas vivas o inactivadas.

Revacunación a los 3 meses mediante vacunas vivas o inactivadas.

Revacunación a los 5 meses (al inicio de la puesta) mediante vacunas inactivadas.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Vacunar únicamente animales sanos.

Agitar antes de usar.

Usar material estéril para su administración.

Administrar la vacuna cuando esté a una temperatura de unos +15°C a +25°C.

#### 10. TIEMPO DE ESPERA

Cero días.

#### 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

Conservar y transportar refrigerado (entre 2°C y 8°C). No congelar.

Proteger de la luz.

## 12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

#### Precauciones especiales para su uso en animales

Vacunar únicamente animales sanos.

Si la inoculación por vía subcutánea no es correcta y se realiza por vía intradérmica, puede producirse un edema regional de evolución favorable.

# Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los animales

#### - Advertencias para el Usuario:

Este producto contiene un aceite mineral. Su inyección accidental (autoinyección) puede provocar dolor agudo e inflamación, especialmente si se inyecta en una articulación o en un dedo y, ocasionalmente podría provocar la pérdida del dedo afectado si no se proporciona con urgencia atención médica.

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios



En caso de inyectarse accidentalmente este producto, busque urgentemente atención médica, incluso si se ha inyectado una cantidad muy pequeña y lleve el prospecto consigo. Si el dolor persiste más de 12 horas después del examen médico, solicite de nuevo atención médica.

## - Advertencias para el Médico:

Este producto contiene un aceite mineral. Incluso si se han inyectado pequeñas cantidades, la inyección accidental de este producto puede causar inflamación intensa, que podría ocasionar una necrosis isquémica e incluso, la pérdida del dedo. Es necesaria la atención médica experta e INMEDIATA y puede ser preciso practicar tempranamente una incisión e irrigar la zona, especialmente si está afectada la yema del dedo o el tendón.

13. 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.

## 14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Junio 2011

#### 15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formatos:

Caja con un vial de 500 dosis. Caja con un vial de 1.000 dosis.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.