



PROSPECTO

CORIPRAVAC

Suspensión 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

Titular de la autorización de comercialización y fabricante:

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

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

CORIPRAVAC
Suspensión 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:

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

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

Adyuvantes:

Hidróxido de aluminio (Al ³⁺)	1,323 mg
---	----------

Excipientes:

Tiomersal	0,05 mg
-----------	---------

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para la inmunización activa de pollitas futuras ponedoras y reproductoras para prevenir el Cori-za Infeccioso.

5. CONTRAINDICACIONES

No vacunar animales enfermos o estresados.

6. REACCIONES ADVERSAS

Con la información disponible hasta el momento, no se han evidenciado reacciones adversas.

7. ESPECIES DE DESTINO

Aves, (pollitas futuras ponedoras y reproductoras).

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

La posología es 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.

Pollitas futuras ponedoras y pollitas futuras reproductoras:

Entre las 12-20 semanas de edad. De vacunarse alrededor de las 12 semanas, se recomienda revacunar antes de la puesta (18 semanas) para obtener una mayor protección inmunitaria.

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.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Vacunar únicamente animales sanos.

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.

Período de validez del medicamento acondicionado para su venta: 2 años.

Período de validez del medicamento después de abrir el envase primario: uso inmediato.

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Advertencias especiales para cada especie de destino

No procede.

Precauciones especiales para su uso en animales

- Vacunar únicamente animales sanos.

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

Advertencias para el Usuario:

Este medicamento puede producir un absceso local en caso de administración accidental a personas. En este caso consultar con un facultativo.

Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Puede utilizarse durante la puesta.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario

No se ha observado ninguna reacción adversa.

Incompatibilidades

En ausencia de estudios de compatibilidad este medicamento veterinario, no debe mezclarse con otros medicamentos.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

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

Marzo 2012

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formatos:

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

Caja con un vial de 1.000 dosis (500 ml).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Uso veterinario – medicamento sujeto a prescripción veterinaria

Administración bajo control o supervisión del veterinario.