

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

CORIPRAVAC suspensión inyectable para pollos

2. Composición

Cada dosis (0,5 ml) contiene:

Principios activos:

<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.

Adyuvante:

Aluminio hidróxido gel fluido (Al 3+) 1,323 mg

Excipiente:

Tiomersal 0,05 mg

Líquido de color grisáceo homogéneo.

3. Especies de destino

Pollos (pollitas futuras ponedoras y reproductoras).

4. Indicaciones de uso

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

5. Contraindicaciones

No usar en animales enfermos o estresados.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Vacunar únicamente animales sanos.

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

Este producto puede producir un absceso local en caso de administración accidental, consulte con su médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o etiqueta.

Aves en periodo de 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:

Tras la administración de una dosis 2x no se han observados acontecimientos adversos diferentes de los mencionados en la sección 7.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Ninguno conocido.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

La posología es 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.

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.

9. Instrucciones para una correcta administración

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. Tiempos de espera

Cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar y transportar refrigerado (entre 2°C y 8°C).

No congelar.

Proteger de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

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

12. Precauciones especiales para la eliminación

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

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

Número de autorización de comercialización: 2484 ESP

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.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

02/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva, 135.
17170 Amer (Girona) España.
Tel. +34 972 43 06 60

17. Información adicional