

BRONIPRA ND

Emulsión inyectable

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S):

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

Virus de la Enfermedad de Newcastle, inactivado cepa La Sota IHA: 1/16 – 1/1024 (*)

Virus de la Bronquitis Infecciosa, inactivado cepa H52 SN: 2,4 – 16 (**)

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

(**) SN = Título de anticuerpos anti IBV expresado en unidades sueroneutralizantes.

INDICACIÓN(ES) DE USO:

Inmunización activa para prevenir la Bronquitis Infecciosa y la Enfermedad de Newcastle en gallinas ponedoras y reproductoras.

CONTRAINDICACIONES:

No procede.

REACCIONES ADVERSAS:

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

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

ESPECIES DE DESTINO:

Aves (gallinas ponedoras y reproductoras).

POSOLÓGIA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN:

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.

En general, es aconsejable vacunar las pollitas reproductoras antes de la puesta (18 semanas), aunque bajo prescripción facultativa, la vacuna puede administrarse en cualquier momento durante la cría y recría, revacunando antes de la puesta (18 semanas).

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.

TIEMPO DE ESPERA:

Cero días.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN:

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

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

Proteger de la luz.

No congelar.

Después de abierto el envase usar inmediatamente.

ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES):

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.

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 una 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 un tendón.

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.

INFORMACIÓN ADICIONAL:

Formatos:

Caja con un frasco de 1.000 dosis.

Reg. No. ES240-65-88-7922
Prescripción veterinaria

USO VETERINARIO



LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135 . 17170 Amer (Girona) Spain

Tel. (34) 972 43 06 60. Fax (34) 972 43 06 61. hipra@hipra.com