

HIPRAVIAR SHS

Vaccin viu liofilizat contra Rinotraheitei Infecțioase a Curcii (TRT) și a Sindromului Capului Umflat (SHS) pentru pui de găină, găini ouătoare și de reproducție, pui de curci

NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE:

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avd. la Selva, 135

17170 AMER (Girona), Spania

Tel: +34 972 430660, Fax: +34 972 430661

DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE:

1 doză conține:

Substanță activă:

Virus viu al rinotraheitei la curci (TRT) $10^{2.4} - 10^{4.4}$ TCID₅₀

INDICAȚIE (INDICAȚII):

Pui de găină, găini ouătoare și de reproducție: pentru prevenirea Sindromului Capului Umflat.

Pui de curci: pentru prevenirea Rinotraheitei Infecțioase (TRT).

Instalarea imunității: 9 zile post vaccinare.

Durata perioadei de imunizare: 14 săptămâni post vaccinare la pasarile seronegative.

CONTRAINDICAȚII:

Nu există.

REAȚII ADVERSE:

Nu se cunosc.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

SPECII ȚINTĂ:

Pui de găină, găini ouătoare și de reproducție, pui de curci.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE:

Pentru pui de găină, găini ouătoare și de reproducție și pui de curcă: 1 doză/pasăre.

În general se recomandă următorul program de vaccinare:

Pui de găină: Vârsta optimă de vaccinare între 14 și 20 de zile. În zonele endemice se recomandă vaccinare în prima săptămână de viață și revaccinare la vârsta de trei săptămâni.

Găini ouătoare și de reproducție: Conform programului de vaccinare, în funcție de incidența bolii. În general vaccinați la vârsta de 10 săptămâni și revaccinați cu vaccin inactivat și/sau vaccin viu înaintea perioadei de transfer (18-22 săptămâni).

Pui de curcă: A se vaccina în prima săptămână de viață și revaccinați 4 sau 5 săptămâni mai târziu.

Se poate administra pe cale oculo-nazală, orală sau spray, preferabil a se utiliza calea oculo-nazală.

Calea oculo-nazală: după ce peleta liofilizată se va dizolva cu dizolvantul atașat, administrați o picătură de vaccin reconstituit (0.03 ml aproximativ) pentru fiecare pasăre, în ochi sau nară, utilizând o pipetă standard (30 ml la 1000 de doze).

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ:

A se agita înainte de utilizare, până la realizarea suspensiei complete a peletei liofilizate.

În cazul administrării pe cale orală nu utilizați apă cu clor sau dezinfectanți.

Pentru a vă asigura că apa ce conține vaccinul va fi ingerată în jumătate de oră, cel mult o oră, se recomandă ca vara să nu se administreze apă pasarilor cu o oră înainte de vaccinare și iarna cu două ore înainte.

În cazul administrării vaccinului prin pulverizare, se recomandă utilizarea unui spray cu picături mai mari de 50 de microni, la prima vaccinare. La revaccinări se recomandă utilizarea de spray cu picături mai mici de 50 de microni.

TIMP DE AȘTEPTARE:

Zero zile.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C - 8 °C).

A se proteja de lumină.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă.

A se administra imediat după reconstituire.

ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE):

Precauții speciale pentru fiecare specie tinta:

Vaccinați numai pasarile sănătoase.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

A se manipula cu grijă.

A se purta echipament pentru protecție respiratorie și oculară conform cu standardele europene în vigoare.

Dupa vaccinare, mainile trebuie spalate și dezinfectate.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Poate fi utilizat în perioada de ouat.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Datele disponibile demonstrează faptul că acest vaccin poate fi administrat cu cel puțin 20 de zile înainte de administrarea altor vaccinuri vii împotriva Bolii Newcastle sau a Bronșitei Infecțioase Aviare.

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz de medical veterinar responsabil.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz:

Nu s-au semnalat efecte secundare după administrarea unei supradoze.

Incompatibilități:

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ:

Medicamentele nu trebuie aruncate în apele reziduale sau împreună cu resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL:

26.08.2016.

ALTE INFORMAȚII:

Natura și compoziția ambalajului primar.

Flacon din sticlă de tip I conținând peleta liofilizată închis cu capac din elastomer polimeric de tip I, cu sigiliu de aluminiu.

Flacoanele de polietilenă de densitate medie (MDPE) pentru dizolvant sunt conforme cu cerințele Farmacopeei Europene.

Ambalaj secundar:

Cutie de carton x 10 flacoane a 1000 doze

Cutie de carton x 10 flacoane a 5000 doze

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.



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