

A KÖZVETLEN CSOMAGOLÁSI EGYSÉGEKEN Tüntetendő adatok

Az 500 ml-es palack címkéje

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

INMUNAIR 17.5 A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Calier S.A.

Barcelones, 26 (Pla del Ramassa)

Les Franqueses del Valles (Barcelona)

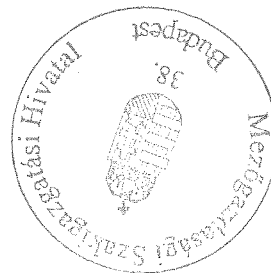
Spanyolország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Inmunair 17.5 A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

<i>Propionibacterium acnes</i> inaktivált sejtek	0,17 mg
<i>Escherichia coli</i> lipopoliszacharid	0,05 mg
Tiomerzál	0,10 mg
Vivőanyag	ad 1,00 ml



4. JAVALLAT(OK)

Csirke (brojlercsirke, tojó- és tenyészcserék ill. tyúkok) számára.

Az Inmunair 17.5 csökkentheti a Marek-betegség vírusa által előidézett klinikai tüneteket és elváltozásokat ill. az elhullást; javíthatja a Marek-betegség ellen immunizált állatok immunstatusát, ha a vakcinázás után három héttel alkalmazzák.

Növelheti a fertőző bursitis ellen immunizált állatok védetségét.

Csökkentheti a *Mycoplasma gallisepticum* által előidézett elváltozásokat és az általa okozott termelési mutatók romlását.

Csökkentheti a J-típusú avian leukósisvírus által előidézett elváltozásokat és termelési mutatók romlását.

Az Inmunair 17.5 alkalmazása az állatok életének kritikus időszakában javasolt, amikor stresszhatás miatt a fertőző betegségek iránti érzékenyséjük nő.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem ismeretesek.

6. MELLÉKHATÁSOK

Nem ismeretesek.

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Csirke (brojlercsirke, tojó- és tenyészcserék ill. tyúkok)

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Itatásos alkalmazás egy napos kortól 0,5-1,0 ml /10 testtömeg kg, három napon keresztül naponta egyszer.

Adagolás:

Brojlercsirkéknek 0,5-1,0 ml / 10 testtömeg kg életük első 3 napján, majd 21 napos korban ismét. Árutójást termelő és tenyészcseréknek ill. tyúkoknak 0,5-1,0 ml / 10 testtömeg kg életük első 3 napján, majd 10-12 és 18-23 hetes korban ismételve.

A készítmény az adott telepen alkalmazott vakcinázási programtól, az ott érvényesülő specifikus feltételektől és a jelentkező stresszhatásoktól függően célszerű alkalmazni (vakcinázás, szállítás, takarmányváltoztatás).

A napi adagot olyan mennyiségű ivóvízben kell összekeverni, amelyet az állatok (kortól és testtömegtől függően) kb. két órán belül elfogyasztanak. A kezelés előtt az állatokat célszerű átmenetileg szomjazztatni, hogy a gyógyszeres ivóvizet megfelelő mennyiségben elfogyasszák.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Használat előtt felrázandó

A készítmény ivóvízbe való keverés után 2 órán belül el kell fogyasztani.

A készítményt felbontás után azonnal fell kell használni.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nulla nap

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

+4 és +8 C fokon, fénytől védve tárolandó. Gyermekektől elől gondosan elzárva tartandó.

Eltartható a gyártástól számított 2 évig.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A kezelés után az állatoknak megfelelő mennyiségű, kezeletlen itatóvizet kell biztosítani minden nap.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A készítmény fel nem használt maradékát, valamint a kiürült csomagolóanyagot a veszélyes hulladékokra vonatkozó hatályos jogszabályok figyelembevételével kell kezelni.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2010. április 21.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

A készítmény 50 és 500 ml-es kiszerelésben, nagy sűrűségű polietilén-palackban, bromobutil gumidugóval és alumíniumkupakkal lezárva kerül forgalomba.

15.1. Rendelhetőség

Kizárólag állatorvosi vényre! Állatgyógyászati felhasználásra!

15.2. Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

15.4. Törzskönyvi szám

2724/1/10 MgSzH ÁTI (50 ml)

2724/2/10 MgSzH ÁTI (500 ml)

