

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
AVINEW NEO vakcina
Pezsgőtabletta szuszpenzióhoz házityúkoknak és pulykáknak

1. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, 29, avenue Tony Garnier, 69007 Lyon, Franciaország

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Laboratoire Porte des Alpes, Rue de l'Aviation, 69800 Saint Priest, Franciaország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

AVINEW NEO vakcina
pezsgőtabletta szuszpenzióhoz házityúkoknak és pulykáknak

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Egy adag tartalmaz:

Hatóanyag:

Élő Newcastle betegség vírus, VG/GA-AVINEW törzs, legalább 5,5 log₁₀ EID₅₀*

*EID₅₀: 50% embrió fertőző adag

Segédanyag

Brillantkék FCF (E 133)

4. JAVALLAT(OK)

Naposcsibének egynapos kortól:

Aktív immunizálás a Newcastle betegség ellen a betegséggel összefüggő elhullás és klinikai tünetek csökkentésére.

Az „Adagolás” alatt leírt vakcinázási program hatására kialakuló védettség 6 hetes életkorig tart.

Pulykáknak egynapos kortól:

Aktív immunizálás a Newcastle betegség ellen a betegséggel összefüggő elhullás és klinikai tünetek csökkentésére.

Az immunitás kezdete: 21 nap az elsődleges vakcinázást követően.

Az immunitástartósság: 7 hét az egyszeri alkalmazást követően.

5. ELLENJAVALLATOK

Nincs.

6. MELLÉKHATÁSOK

Nem ismeretesek.

Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLATFAJ(OK)

Házityúk. Pulyka.

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLATFAJONKÉNT

1 adag vakcina szembecseppentéssel, itatással vagy spray vakcinázással.

Házityúk:

Elsődleges vakcinázás ocularis beadással (szembe cseppentés), vagy oculo-nasalis beadással (durvacseppes-spray): egy napos kortól.

Emlékeztető vakcinázás orális beadással (ivóvízben): 2 és 3 hetes kor között.

Két vakcinázás között legalább két hétnek kell eltelnie.

Pulyka:

Vakcinázás oculo-nasalis beadással (durvacseppes-spray): egy napos kortól.

Beadási módszer:

A vakcinaoldat használata előtt várja meg a tabletták teljes feloldódását. Feloldás után a tiszta, kék színű vakcinaoldat felszínén finom habréteg képződhet. A teljes feloldás után 2 órán belül a vakcinát fel kell használni.

- Egyedi vakcinázás: ocularis beadás

1000 madár vakcinázásához 1000 adagnak megfelelő mennyiségű tablettát kell feloldani 50 ml felforralt majd lehűtött, nem klórozott ivóvízben. A vakcinaoldat használata előtt várja meg a tabletták teljes feloldódását, majd töltsse át az oldatot a kalibrált szemcseppentőbe.

Kalibrált cseppentőt kell használni, úgy, hogy 50 mikroliteresek legyenek a cseppek.

A vakcinaoldat egyetlen cseppjét kell minden madár szemébe cseppenteni. Miután a csepp a szemben szétterjedt, a madár elengedhető.

- Tömegvakcinázás: orális beadás

1000 madár vakcinázásához 1000 adagnak megfelelő mennyiségű tablettát kell feloldani olyan mennyiségű nem klórozott ivóvízben, amit két órán belül az állatok megisznak.

Csapvíz használatakor a vakcinával érintkező vízben nyomokban előforduló klórt semlegesíteni kell sovány tejpor 2,5 g/liter mennyiségével.

A vakcinázásra kerülő állományt az immunizálás előtt két órán keresztül szomjaztatni kell.

- Tömegvakcinázás: durvacseppes spray

1000 madár vakcinázásához 1000 adagnak megfelelő mennyiségű tablettát kell feloldani a használandó készülék (magasnyomású- vagy pumpás permetező) előírásainak megfelelő térfogatú nem klórozott ivóvízben. A vakcinaoldatot a madarak fölé kell permetezni olyan permetezővel, ami mikro-cseppeket (átlagban: 80-100 µm átmérőjű csepp) képes előállítani.

A megfelelő vakcinaeloszlás érdekében a madaraknak szorosan egymás mellett kell lenniük a permetezés alatt. A baromfiistálló levegőztető berendezését a permetezés idejére le kell állítani.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Tiszta, hideg, nem klórozott ivóvizet kell használni a tabletták feloldásához. A vakcina előkészítéséhez és beadásához tiszta, antisepticum és/vagy fertőtlenítőszer-mentes anyagokat kell használni.

10. ÉLELMÉZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ(K)

Nulla nap.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Hűtve (2°C – 8°C) tárolandó és szállítandó.

A buborékcsomagolásból eltávolított, fel nem használt tablettákat meg kell semmisíteni.

Az előírás szerinti feloldás után felhasználható: 2 órán belül.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a dobozon az EXP után feltüntetett lejáratási időn belül szabad felhasználni! A lejáratási idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Különleges figyelmeztetések minden célállatfajra vonatkozóan:

Kizárólag egészséges állatok vakcinázhatók.

A vakcina vírusa átterjedhet a nem vakcinázott madarakra. Semmilyen betegségtünet nem jelentkezik, ha a vakcinavírus a vakcinázott madarokról a nem vakcinázott madarakra átterjed. Sőt, laboratóriumi kísérletek szerint csirkében végzett 10 passzázs után sem szerzett a vakcinavírus semmilyen patogén tulajdonságot. Ezért a nem vakcinázott madarakra való terjedését, a jelenlegi tudásunk alapján, biztonságosnak tartjuk.

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

Nem értelmezhető.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

A vakcina kezelése körültekintést igényel.

Ugyanis a Newcastle betegség vírusa emberben átmeneti kötőhártyagyulladás okozhat, ezért a jelenlegi európai szabványoknak megfelelően légzőmaszk és védőszemüveg viselése ajánlott.

További információkért vegye fel a kapcsolatot a gyártóval.

A vakcinázás után kézmosás és kézfertőtlenítés szükséges.

Tojásrakás idején történő alkalmazás

Nem alkalmazható madaragnál a tojásrakás idején.

Gyógyszerkölesönhatások és egyéb interakciók:

Házityúk esetén az ártalmatlanságra és hatékonyságra vonatkozó adatok alapján bizonyított, hogy ez a vakcina keverhetően alkalmazható a Boehringer Ingelheim fertőző bronchitis elleni élő, H120 (Massachusetts szerotípus) törzset tartalmazó liofilizált és tablettás vakcináival, és ugyanazon a napon, de nem keverve alkalmazható a Boehringer Ingelheim fertőző bursitis vírus protektív antigénjét kifejező rekombináns HVT vakcinájával. Pulyka esetén nem áll rendelkezésre információ a vakcina más állatgyógyászati készítménnyel történő egyidejű alkalmazásának hatékonyságára és ártalmatlanságra vonatkozóan. A vakcina használata előtt vagy után más állatgyógyászati készítmény alkalmazását az eset egyedi megítélésétől függően szükséges eldönteni.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok):

Az ajánlott adag 10-szeres túladagolása esetében sem jelentkeztek mellékhatások.

Inkompatibilitások:

Házityúk: ez a készítmény a Boehringer Ingelheim fertőző bronchitis elleni élő, H120 (Massachusetts szerotípus) törzset tartalmazó liofilizált és tablettás vakcinái kivételével más készítménnyel nem keverhető.

A fertőtlenítőszer és/vagy antisepticumok jelenléte a vízben és a vakcina elkészítéséhez használt anyagokban ronthatja a vakcinázás hatékonyságát.

Nem keverhető más állatgyógyászati készítménnyel, kivéve a fent említett készítményt házityúk esetén.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A hulladék megsemmisítésének forralással, égetéssel vagy a hatóság által előírt fertőtlenítőszerbe való merítéssel kell történnie.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2021. augusztus 18.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

A vakcina az élő Newcastle disease vírus VG/GA-AVINEW törzset tartalmazza. A VG/GA-AVINEW vírustörzs természetben attenuálódott, lentogén, csirkékben nem okoz betegséget (genotípus I, osztály II). A

vakcina aktív immunitást hoz létre a Newcastle disease ellen, amit broilerekben fertőzési kísérletekkel bizonyítottak.

Alumínium buborécsomagolásban, 1000 adagos tableta (fóliánként 10 tableta), 1 vagy 10 fólia dobozonként.

Alumínium buborécsomagolásban, 2000 adagos tableta (fóliánként 10 tableta), 1 vagy 10 fólia dobozonként.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

Gyártás a Phibro Animal Health Corporation USA és leányvállalatai licence alapján.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalombahozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.