

OLVAC A+B+MG

SOMMARIO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

4.2. Indicazioni per l'uso

Vaccinazione attiva preventiva delle galline destinate alla produzione di uova da consumo contro la Sindrome del calo della deposizione e l'infezione da *Mycoplasma gallisepticum*; vaccinazione attiva di richiamo di vaccini vivi nei confronti della Pseudopeste e della Bronchite infettiva aviare.

La vaccinazione previene la mortalità, i sintomi clinici e le lesioni causate dalla Pseudopeste, la Bronchite infettiva, la Sindrome del calo della deposizione e della micoplasmosi da *M. gallisepticum*.

L'immunità inizia circa 4 settimane dopo la vaccinazione e perdura per un ciclo di deposizione.

4.3. Controindicazioni

Il vaccino non presenta alcuna controindicazione.

4.4.. Avvertenze particolari per la specie di destinazione

Al momento della vaccinazione gli animali devono essere in buone condizioni di salute

4.5. Precauzioni particolari per l'uso, comprese le precauzioni particolari che deve prendere la persona che somministra il farmaco agli animali

i. Precauzioni particolari per l'uso negli animali

Prima di essere utilizzato il vaccino deve essere portato a temperatura ambiente.

Il flacone deve essere agitato prima e durante l'uso.

- ii. Precauzioni particolari che deve prendere la persona che somministra il farmaco agli animali

Per l'operatore

Questo prodotto contiene oli minerali. L'autoinoculazione accidentale può determinare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato nelle articolazioni o nelle dita, e in rari casi può provocare la perdita delle dita colpite se non si ricorre immediatamente alle cure mediche.

In caso di inoculazione accidentale, anche di piccole quantità, di questo prodotto, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli l'etichetta o il foglio illustrativo del prodotto.

Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il medico

Questo prodotto contiene oli minerali. L'inoculazione accidentale di questo prodotto, anche se in piccole quantità, può determinare evidente tumefazione che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito.

Si richiede una immediata ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito d'inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli delle dita o dei tendini.

- 4.6. Effetti indesiderati
Nessuno conosciuto

- 4.7. Uso durante l'ovodeposizione
Non somministrare a galline in ovodeposizione

4.8. Interazioni con altri medicinali ed altre forme di interazione

Non sono disponibili informazioni relative alla sicurezza ed efficacia dell'uso concomitante di questo vaccino con altri. Pertanto non vaccinare con altri prodotti nei 14 giorni precedenti o successivi la somministrazione di questo vaccino.

4.9. Posologia e metodi di somministrazione (via di somministrazione e schema vaccinale)

Il vaccino va inoculato per via sottocutanea nella regione del collo, nella dose di 0,5 ml per capo.

Programma vaccinale

OLVAC A+B+MG è indicato per la vaccinazione delle pollastre di 16-17 settimane di età, preventivamente vaccinate con vaccini vivi ed attenuati contro la Pseudopeste aviare e la Bronchite infettiva aviare secondo i normali programmi di allevamento.

La protezione contro l'infezione da M.gallisepticum, particolarmente nel corso della ovodeposizione, può essere ulteriormente rafforzata facendo precedere all'età di 6-8 settimane l'inoculazione di un vaccino inattivato anti-M.gallisepticum.

4.10. Sovradosaggio

La somministrazione di una dose doppia non induce sintomi particolari.

4.11. Tempi di attesa:

zero giorni

5. Proprietà immunologiche

Le sostanze attive sono costituite da colture inattivate di virus della Pseudopeste aviare, di virus della Bronchite infettiva aviare, di virus della Sindrome da calo della deposizione (EDS '76) e da corpi batterici inattivati di *Mycoplasma gallisepticum*.

Per indurre immunità attiva nei confronti del virus della Pseudopeste aviare, del virus della Bronchite Infettiva aviare, del virus della Sindrome del calo della deposizione e di *Mycoplasma gallisepticum*.

Codice ATC Vet.: QI01AL

6. Caratteristiche farmaceutiche

6.1. Elenco degli eccipienti

Sodio etilmercurio tiosalicilato

Sorbitan monoleato

Paraffina liquida

6.2. Principali incompatibilità

Non mescolare questo prodotto con altri medicinali.

6.3. Periodo di validità

24 mesi in confezionamento integro e correttamente conservato.

Utilizzare immediatamente dopo l'apertura del flacone.

6.4. Precauzioni speciali per la conservazione

OLVAC A+B+MG va conservato in frigorifero ad una temperatura compresa tra i +2°C ed i +8°C. Non congelare.

6.5. Natura e composizione del confezionamento primario

I contenitori sono costituiti da:

- flaconi in vetro scuro tipo I da 250 ml chiusi con tappi in elastomero e ghiera in alluminio
- flaconi in polipropilene da 250 ml chiusi con tappi in elastomero e ghiera in alluminio aventi entrambi diametro 29 mm.

6.6. Precauzioni particolari per l'eliminazione dei prodotti residui e dei rifiuti.

Non disperdere il contenitore nell'ambiente.

Il prodotto inutilizzato ed i rifiuti devono essere smaltiti secondo le norme nazionali vigenti

7. Nome ed indirizzo del titolare dell'autorizzazione alla commercializzazione

FATRO S.p.A. -Via Emilia 285 - 40064 OZZANO EMILIA (BO).

8. Numero di A.I.C.

Confezione da 1 flacone da 250 ml (500 dosi) in vetro N° 102300011

Confezione da 1 flacone da 250 ml (500 dosi) in polipropilene N° 102300035

Confezione da 10 flaconi da 250 ml (5000 dosi) in vetro N° 102300023

Confezione da 10 flaconi da 250 ml (5000 dosi) in polipropilene N° 102300047

9. Data della prima autorizzazione: 25.10.2001 / data del rinnovo:

10. Data di revisione del testo: 16.11.2006

CONDIZIONI PER LA VENDITA

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.