

B. PACKUNGSBEILAGE

GEBRAUCHSINFORMATION

Nobilis Marek THV

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Intervet International B.V., Boxmeer, Nederland Vertreten durch
MSD Animal Health BVBA – Lynx Binnenhof 5 – 1200 Brussel

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Nobilis Marek THV

3. WIRKSTOFFE UND SONSTIGE BESTANDTEILE**Wirkstoff:**

Lebendes abgeschwächtes Truthahn-Herpesvirus (Stamm PB-TVH-1) ≥ 1000 PFU pro Dosis.

4. ANWENDUNGSGEBIETE

Aktive Immunisierung von Küken gegen das Virus der Marekschen Krankheit zur Einschränkung der Sterberate, der klinischen Symptome und/oder Verletzungen. Der Schutz wurde 8 Tage nach der Impfung nachgewiesen.

Eine Einmalimpfung ist für den Schutz während der Risikoperiode ausreichend.

5. GEGENANZEIGEN

Wenn gemäß Anweisungen angewendet: keine.

6. NEBENWIRKUNGEN

Keine.

Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier/Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt mit.

7. ZIELTIERARTEN

Hühner ab einem Alter von 1 Tag bis 3 Wochen.

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Dosierung: mindestens 1000 PFU pro Tier (0,2 ml).

Art der Anwendung: intramuskulär.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Der Impfstoff wird durch Zusatz von etwa 2,0 ml Lösungsmittel zur Flasche, die das gefriergetrocknete Material enthält, mithilfe einer sterilen Injektionsspritze mit Nadel zubereitet. Wenn der Inhalt der Flasche aufgelöst ist, wird dieser mit der richtigen Menge Lösungsmittel auf die richtige Menge gebracht.

Pro 1000 Dosen gefriergetrockneten Impfstoffs sind 200 ml Lösungsmittel zu verwenden.

10. WARTEZEIT

Null Tage.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Gefriergetrocknetes Pellet: kühl lagern bei +2 °C bis +8 °C.

Lösungsmittel: bei Raumtemperatur lagern.

Haltbarkeit nach Auflösung: 2 Stunden.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Es gibt keine Labordaten zur Anwendung dieses Impfstoffs mit anderen Impfstoffen, aber aufgrund der Erfahrungen aus der Praxis darf dieser Impfstoff gleichzeitig mit anderen Impfstoffen angewendet werden, solange die Viren der Impfstoffe andere Zielorgane haben.

Inkompatibilitäten

Nicht mit Reo-Lebendimpfstoff kombinieren. Nicht mit einem anderen Produkt außer dem Lösungsmittel mischen, das zur Anwendung mit diesem Produkt mitgeliefert wird.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Die notwendigen Vorsichtsmaßnahmen sind zu treffen, damit das Produkt nicht in die Umwelt gelangt.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

04/2013

15. WEITERE ANGABEN

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Zulassungsnummer:

BE-V059446 (diluens glazen flacons)

BE-V274741 (diluens PE-zakken)

Weise der Aushändigung: Vorschriftspflichtig.