

PACKUNGSBEILAGE

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

AviPro SALMONELLA VAC E Lyophilisat zur Anwendung im Trinkwasser für Hühner

2. Zusammensetzung

Eine Dosis enthält:

Wirkstoffe:

Salmonella enterica, subsp. enterica, Serovar Enteritidis, Stamm Sm24/Rif12/Ssq, lebend mind. 1 x 108 KbE und max. 6 x 108 KbE*

*KbE – Kolonie-bildende Einheiten. Weiß bis grau-braunes lyophilisiertes Pellet

3. Zieltierart(en)

Hühner (Zucht- und Legetiere).

4. Anwendungsgebiete

Zur aktiven Immunisierung von Hühnern zur Reduzierung der Anzahl von *Salmonella* Enteritidis-Feldstämmen, die von Tieren ausgeschieden werden.

Beginn der Immunität: 15 Tage nach der ersten Impfung.

Dauer der Immunität: 52 Wochen vom Zeitpunkt der letzten Impfung an nach Verwendung gemäß dem empfohlenen Impfschema.

5. Gegenanzeigen

Keine.

6. Besondere Warnhinweise

Besondere Warnhinweise:

Nur gesunde Tiere impfen.

Für Zier- und Rassegeflügel nicht geprüft.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Der Impfstamm ist sehr empfindlich gegenüber Chinolonen und hat eine erhöhte Empfindlichkeit gegenüber Erythromycin, Chloramphenicol, Doxycyclin, Detergenzien und Umweltgiften.

Nach der Impfung können geimpfte Hühner den Impfstamm bis zu 14 Tage ausscheiden. Der Impfstamm kann sich auf empfängliche Vögel ausbreiten, die mit geimpften Hühnern in Kontakt kommen.

Die Unterscheidung von Impf- und Feldstämmen erfolgt mittels Antibiogramm.

Im Gegensatz zu Feldstämmen ist der Impfstamm empfindlich gegenüber Erythromycin (empfohlene Konzentration 15-30 μ g/ml) und resistent gegenüber Streptomycin und Rifampicin (empfohlene Konzentration 200 μ g/ml).

Der Impfstamm kann ebenso mittels molekularbiologischer Methoden, wie z.B. einer Real-Time Polymerase-Kettenreaktion (RT-PCR) von Feldstämmen unterschieden werden. Falls weitere Informationen gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem Zulassungsinhaber in Verbindung.

Abhängig vom verwendeten Testsystem kann die orale Impfung schwach seropositive Reaktionen bei einzelnen Tieren einer Herde bewirken. Da die serologische Überwachung von *Salmonella* nur ein Herdentest ist, müssen positive Resultate z.B. bakteriologisch verifiziert werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Bei der Rekonstitution sind Handschuhe zu tragen. Um Aerosole zu vermeiden, sollte die Impfstoff-Flasche unter Wasser geöffnet werden. Nach der Impfung sind die Hände zu waschen und zu desinfizieren. Nicht einnehmen. Bei versehentlicher Einnahme ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Der Impfstamm ist sensitiv gegenüber einer Vielzahl von Antibiotika, inklusive Chinolonen (Ciprofloxacin).

Nach Kontakt mit Hühnerkot ist, vornehmlich in den ersten 7 Tagen nach der Impfung der Tiere, besondere Sorgfalt auf gründliche Reinigung und Desinfektion der Hände zu legen. Personen, die mit geimpften Tieren Umgang haben, sollten allgemeine Hygienegrundsätze (Wechseln der Kleidung, Tragen von Handschuhen, Reinigung und Desinfektion des Schuhwerks) befolgen und besondere Vorsicht beim Umgang mit tierischen Abfällen und Streu von kürzlich geimpften Tieren walten lassen.

Immungeschwächten Personen wird empfohlen, den Kontakt mit dem Impfstoff und mit geimpften Tieren während der Ausscheidung des Impfstammes zu vermeiden.

Das Tierarzneimittel sollte nicht von schwangeren Frauen verabreicht werden.

Legegeflügel:

Nicht anwenden bei Legegeflügel und innerhalb von 3 Wochen vor Beginn der Legeperiode.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Da der Impfstoff lebende Bakterien enthält, sollte die gleichzeitige Anwendung von Chemotherapeutika, die gegen *Salmonella* wirksam sind, vermieden werden.

Ist jedoch eine Behandlung mit Chemotherapeutika unbedingt erforderlich, ist die betreffende Herde nachzuimpfen.

Ob der Impfstoff vor oder nach der Verabreichung eines Chemotherapeutikums angewendet werden sollte, muss daher von Fall zu Fall entschieden werden.

Es liegen keine Informationen zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit des Impfstoffes bei gleichzeitiger Anwendung eines anderen Tierarzneimittels vor. Ob der Impfstoff vor oder nach Verabreichung eines anderen Tierarzneimittels angewendet werden sollte, muss daher von Fall zu Fall entschieden werden.

Überdosierung:

Bei Verabreichung der 10-fachen Dosis traten keine unerwünschten Wirkungen auf.

Wesentliche Inkompatibilitäten:

Nicht mit anderen Tierarzneimitteln mischen.

Es liegen keine Informationen über mögliche Wechselwirkungen oder Inkompatibilitäten dieses Tierarzneimittels bei oraler Verabreichung über das Trinkwasser, welches andere Substanzen zur Anwendung über das Trinkwasser enthält, vor.

7. Nebenwirkungen

Keine bekannt.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem melden.

Deutschland

Webseite: https://www.vet-uaw.de

Österreich

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen

Traisengasse 5 1200 WIEN

E-Mail: <u>basg-v-phv@basg.gv.at</u> Website: https://www.basg.gv.at/

8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Zur Anwendung im Trinkwasser.

Dosierung und Anwendung:

Pro Tier ist eine Dosis des Impfstoffes zu verabreichen.

Der Impfstoff kann ab dem 1. Lebenstag angewendet werden.

Empfohlenes Impfschema für Zucht- und Legetiere:

Impfung: ab dem ersten Lebenstag
Impfung: in der 6. bis 8. Lebenswoche

3. Impfung: in der 16. bis 18 Lebenswoche, jedoch nicht später als 3 Wochen vor dem

erwarteten Legebeginn.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Anwendung über das Trinkwasser

- Alle zur Impfung verwendeten Geräte (Leitungen, Schläuche, Tröge, Tränken etc.) sollten gründlich gesäubert und frei von Reinigungs- oder Desinfektionsmittelrückständen, Seife etc. sein.
- Nur kühles, sauberes und frisches Wasser verwenden, vorzugsweise frei von Chlor und Metallionen.
- Impfstoff-Flasche unter Wasser öffnen und Inhalt vollständig lösen. Da der konzentrierte Impfstoff leicht viskos ist, sollte darauf geachtet werden, die Impfstoff-Flasche durch Ausspülen mit Wasser vollständig zu entleeren.

Danach in einem 1-Liter-Behältnis gründlich auflösen und gut umrühren, bevor die Impfstofflösung vor der Anwendung mit einer größeren Menge Wasser in einem 10-Liter-Behältnis gemischt wird. Der Impfstoff muss in jeder Phase mehrere Minuten lang gründlich umgerührt werden. Den gesamten Inhalt

der Impfstoff-Flaschen jeweils nur für einen Stall bzw. ein Tränkesystem verwenden, das Aufteilen kann zu Dosierungsfehlern führen.

- Die verdünnte Impfstoff-Lösung wird kaltem, frischen Wasser so hinzugefügt, dass als Faustregel 1 000 Impfstoffdosen in einem Liter Wasser pro Lebenstag für 1 000 Hühner gelöst sind, z.B. für 1 000 Hühner im Alter von 10 Tagen würden 10 Liter benötigt. Um die jeweils korrekte Wassermenge genau zu bestimmen, verwenden Sie die Wasserzählerstände vom Vortag. Dem Wasser sollte fettarmes Magermilchpulver (d.h. < 1% Fett, 2 4 g pro Liter) bzw. Magermilch (20 40 ml pro Liter Wasser) zugesetzt werden, um die Stabilität des Impfstoffes zu erhöhen. Alle Leitungen sollten frei von normalem Wasser sein, so dass die Tränken ausschließlich Impfstoff-Lösung enthalten
- Das Wasser in den Tränken muss vor der Impfung aufgebraucht sein. Mit Wasser gefüllte Leitungen müssen vor Anwendung der Impfstofflösung geleert werden. Der Impfstoff sollte innerhalb von 4 Stunden verbraucht sein. Da das Trinkverhalten von Hühnern variiert, ist es unter Umständen nötig, den Tieren vor der Impfung das Trinkwasser zu entziehen, um zu gewährleisten, dass alle Tiere während der Phase der Impfung trinken. Ziel ist es, jedem Tier eine Impfstoffdosis zu verabreichen. Um dies zu erreichen, kann ein Wasserentzug von bis zu 2–3 Stunden vor der Impfung erforderlich sein

10. Wartezeiten

Essbare Gewebe: 21 Tage.

11. Besondere Lagerungshinweise

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.

Im Kühlschrank lagern (2 °C bis 8 °C). Nicht einfrieren. Vor Licht schützen.

Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Haltbarkeit nach Rekonstitution gemäß den Anweisungen: 4 Stunden.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

DE: Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser entsorgt werden.

AT: Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

Zulassungsnummern:

DE: Zul.-Nr.: 85a/97 AT: Zul. Nr.: 8-20239

Packungsgrößen:

Umkarton mit 1 Flasche mit 1 000, 2 000 oder 5 000 Dosen Umkarton mit 10 Flaschen mit 1 000, 2 000 oder 5 000 Dosen

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

09/2025

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Kontaktdaten

Zulassungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

Lohmann Animal Health GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Deutschland

Deutschland:

Tel: +49 32221852372

E-mail: PV.DEU@elancoah.com

Österreich:

Tel.: +43 720116570

E-mail: PV.AUT@elancoah.com

DE: Verschreibungspflichtig

AT: Rezept- und apothekenpflichtig