

ETIQUETA-PROSPECTO

DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO - ETIQUETA-PROSPECTO

Vial de 500 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

INMUNAIR 17.5 suspensión oral para pollos

2. COMPOSICIÓN

Cada ml contiene:

Principios activos:

<i>Cutibacterium acnes inactivado</i> , cepa ATCC 12930	0,17 mg
Lipopolisacárido (LPS) de <i>E. coli</i> , cepa CM 29/495	0,05 mg

Excipientes:

Tiomersal	0,1 mg
-----------	--------

Suspensión incolora

3. TAMAÑO DEL ENVASE

500 ml

4. ESPECIES DE DESTINO

Pollos.

5. INDICACIONES DE USO

Indicaciones de uso

Para la mejora de la inmunización activa de aves vacunadas frente a la enfermedad de Marek cuando se aplica en un intervalo de hasta tres semanas tras la vacunación.

Para la mejora de la inmunización activa de las aves vacunadas frente a la Bursitis infecciosa, ya que aumenta el índice de protección.

Para prevenir

- La mortalidad, los síntomas clínicos y/o las lesiones producidas por el virus de la enfermedad de Marek.
 - Las lesiones y el deterioro de los parámetros zootécnicos producidos por la infección de *Mycoplasma gallisepticum*.
 - La mortalidad y el deterioro de los parámetros zootécnicos producidos por el virus de la Leucosis tipo J.
- Las lesiones producidas por el virus de la Bursitis infecciosa.

- Las infecciones en periodos críticos de la vida productiva de las aves, cuando están en condiciones de estrés y son más susceptibles a enfermedades infecciosas.

6. CONTRAINDICACIONES

Contraindicaciones

Ninguna.

7. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales

Ninguna.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No procede.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales

No procede.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente

No procede

Aves en periodo de puesta

Puede utilizarse durante la puesta.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No existe información disponible sobre la seguridad y eficacia del uso de este medicamento veterinario inmunológico con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de este medicamento veterinario inmunológico antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

Sobredosificación

No se han observado acontecimientos adversos tras la administración de 10 veces la dosis utilizando la vía recomendada.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

8. ACONTECIMIENTOS ADVERSOS

Acontecimientos adversos

Ninguno conocido.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en esta etiqueta-prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer

lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de esta etiqueta-prospecto o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET:

<https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

9. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Posología para cada especie, modo y vías de administración

Dosis: 0,5-1 ml/10 Kg peso vivo/día, durante 3 días.

Esquema de utilización:

La administración se debe estudiar dependiendo del programa vacunal y la situación particular de cada explotación pudiéndose generalizar en los siguientes casos:

En pollos de engorde: administrar durante 3 días en los 3 primeros días de vida (después de que sean vacunados o transportados), pudiéndose repetir a los 21 días de edad (cuando se reduce la inmunidad pasiva, son vacunados y sufren cambios de alimentación).

En pollitas futuras ponedoras y pollitas futuras reproductoras: administrar durante 3 días en los 3 primeros días de vida (después de que sean vacunados o transportados), entre las 10 y 12 semanas (cuando se inicia la recría).

Coincidiendo con el inicio de la puesta se puede repetir la administración (durante 3 días) entre las 18-23 semanas en gallinas ponedoras; y en gallinas reproductoras.

Vía de administración: administración en agua de bebida.

10. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Instrucciones para una correcta administración

Agitar antes de usar.

Diluir el producto en una cantidad de agua potable de manera que ésta pueda consumirse en menos de dos horas de acuerdo con el peso y edad de las aves. Para asegurar el consumo de la dosis correcta, restringir el agua de bebida en las aves antes de la administración del agua medicada valorando siempre el tamaño del lote a tratar y la época del año en que se administra el tratamiento (menor tiempo de retirada en los períodos de más calor). Una vez consumida el agua medicada, restituir el agua de bebida cada día mientras dure el tratamiento, y de forma permanente a la conclusión de éste.

El agua medicada debe prepararse inmediatamente antes de ser utilizada.

11. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempos de espera: Cero días.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C).

No congelar.

Proteger de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta-prospecto después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN

Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

14. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento veterinario sujeto a prescripción

15. NÚMEROS DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FORMATOS

1403 ESP

Formatos

Vial de 500 ml

16. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DE LA ETIQUETA-PROSPECTO

Fecha de la última revisión de la etiqueta-prospecto

04/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

17. DATOS DE CONTACTO

Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS CALIER, S.A.
C/Barcelonés, 26 (Plá de Ramassar)
LES FRANQUESES DEL VALLES,

08520 (Barcelona)
ESPAÑA
Tel: +34 938495133
E-mail: pharmacovigilance@calier.es

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al titular de la autorización de comercialización.

18. INFORMACIÓN ADICIONAL

19. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario

20. FECHA DE CADUCIDAD

Exp {mm/yyyy}

Período de validez después de abierto el envase primario: 2 horas.

21. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}