

## PROSPECTO

### TUR-3 Suspensión inyectable

#### 1. NOMBRE O RAZON SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health España, S.A.U  
C/Prat de la Riba, 50  
08174 - Sant Cugat del Vallès (Barcelona)  
España

**Fabricante que libera el lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
Laboratoire Porte des Alpes  
Rue de l'Aviation  
69800 SAINT PRIEST  
FRANCIA

#### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

**Tur-3**

Suspensión inyectable

#### 3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Cada dosis de vacuna (0,3 ml) contiene:

Virus de la paramixovirus de tipo 3 inactivado, cepa PMV3	≥ 40 U IHA*
Virus de la enfermedad de Newcastle inactivado, cepa Ulster,	≥ 16 U IHA**
Virus de la rinitis infecciosa del pavo inactivado, cepa VCO3,	≥ 9 UE**

Parafina líquida	170-186 mg
------------------	------------

Tiomersal	15 µg
-----------	-------

\* U IHA = título medio de anticuerpos específicos inhibidores de la hemaglutinación

\*\*U IHA = Título mínimo de anticuerpos que inhiben la hemaglutinación obtenido en animales vacunados con 1/50 de dosis (dosis fraccionadas)

\*\*\*1 UE = c.s para obtener en el animal vacunado un suero positivo usando la técnica ELISA

#### 4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Inmunización activa de pavos futuros reproductores para reducir la mortalidad y/o los signos clínicos inducidos por la paramixovirus de tipo 3, la enfermedad de Newcastle y la rinitis



queitis infecciosa del pavo. La vacuna se usa como recuerdo de las vacunas vivas de la enfermedad de Newcastle y de la rinotraqueítis infecciosa del pavo.

Inicio de la inmunidad: 4 semanas después de la primera inyección

Duración de la inmunidad: un periodo de puesta (demostrado por serología)

## 5. CONTRAINDICACIONES

No procede

## 6. REACCIONES ADVERSAS

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Pavos futuros reproductores

## 8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

### Posología

Dos dosis de 0,3 ml/ave con un intervalo de 6 semanas.

Primera dosis: 8 a 10 semanas antes del inicio de la puesta.

Segunda dosis: 2 a 4 semanas antes del inicio de la puesta.

### Modo y vía de administración

Agitar el frasco antes de su empleo.

Administrar vía subcutánea y/o intramuscular.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

- Vacunar únicamente los animales en buen estado de salud.
- Respetar las condiciones habituales de asepsia.
- No utilizar jeringas con émbolo de elastómero a base de caucho natural o derivados del butilo.

## 10. TIEMPO DE ESPERA

Cero días

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar entre +2°C y +8°C, protegida de la luz. No congelar.

## 12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

**Advertencias para el Usuario:** este medicamento contiene un aceite mineral. Su inyección accidental (autoinyección) puede provocar dolor agudo e inflamación, especialmente si se inyecta en una articulación o en un dedo y, ocasionalmente, podría provocar la pérdida del dedo afectado si no se proporciona con urgencia atención médica.

En caso de inyectarse accidentalmente este medicamento, busque urgentemente atención médica, incluso si se ha inyectado una cantidad muy pequeña y lleve el prospecto consigo.

Si el dolor persiste más de 12 horas después del examen médico, solicite de nuevo atención médica.

**Advertencias para el Médico:** este medicamento contiene un aceite mineral. Incluso si se han inyectado pequeñas cantidades, la inyección accidental de este medicamento puede causar una inflamación intensa, que podría ocasionar una necrosis isquémica e, incluso, la pérdida de un dedo. Es necesaria la atención médica experta e INMEDIATA, y puede ser preciso practicar tempranamente una incisión e irrigar la zona, especialmente si está afectada la yema del dedo o un tendón.

## 13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

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

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

## 14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Mayo 2020

## 15. INFORMACIÓN ADICIONAL

La vacuna está disponible en los siguientes formatos:

Caja con 1 vial de 500 dosis

Caja con 10 viales de 500 dosis

Caja con 1 vial de 100 dosis

Caja con 10 viales de 100 dosis

Es posible que no se comercialicen todos los formatos

Nº de autorización de comercialización: 2412 ESP

### USO VETERINARIO

Condiciones de dispensación: **Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.**

Condiciones de administración: **Administración bajo control o supervisión del veterinario.**