

ЛИСТОВКА:

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

AVINEW NEO

Ефервесцентни таблетки

2. Състав

Една доза съдържа:

Активна субстанция:

Жив вирус на нюкясълска болест, щам VG/GA-AVINEW, $> 5,5 \log_{10} \text{EID}_{50}^*$

(*) EID_{50} ембрио-инфекциозна доза 50%

Пъстро сини, кръгли таблетки.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Пилета.

Пуйки.

4. Показания за употреба

При еднодневни бройлери:

Активна имунизация срещу нюкясълска болест, за намаляване на смъртността и клиничните признаци, свързани с болестта.

Начало на имунитета: 14 дни след първа ваксинация.

Продължителност на имунитета се поддържа чрез ваксинационна схема, описана в т. 8.

Протекция до 6-седмична възраст.

При подрастващи родители и стокови носачки от 4-седмична възраст: активна имунизация срещу намаляване на носливостта, причинено от NDV, преди ваксинация с инактивирана ваксина (щам Ulster 2C) преди началото на яйценосния период.

При еднодневни пуйки:

Активна имунизация срещу нюкясълска болест, за намаляване на смъртността и клиничните признаци, свързани с болестта.

Начало на имунитета: 21 дни след първата ваксинация.

Продължителност на имунитета: 7 седмици.

5. Противопоказания

Няма.

6. Специални предупреждения

Да се ваксинират само здрави животни.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Ваксиналният щам може да се пренася при неваксинирани птици. Няма изразени клинични признаци на болестта при заразени неваксинирани птици с ваксиналният щам от ваксинирани птици. Освен това, лабораторните проучвания за реверсия към вирулентност са доказали, че ваксиналният вирус няма патогенни свойства след 10 пасажа при пилета. Следователно, пренасянето при неваксинирани птици може да се смята за безопасно.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Трябва да се внимава при приготвяне на ваксиналния разтвор.

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от защитно облекло, очила и маска, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт, тъй като вирусът на нюккалската болест може да причини бързопреходен конюнктивит при хората. За повече информация се обърнете към производителя. Измийте и дезинфекцирайте ръцете след ваксинацията.

Яйценосене:

Да не се използва при птици в периода на яйценосене.

Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарномедицински продукти. Поради тази причина, прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарномедицински продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

Не са наблюдавани неблагоприятни реакции при прилагането на 10-кратно по-висока доза от препоръчаната.

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

7. Неблагоприятни реакции

Пилета и пуйки:

Не са известни.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или на местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: Bulgarian Food Safety Agency; Website: <https://kvmp.bfsa.bg/index.php/bg/registers/veterinarnomedicinski-producty>.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

При бройлери:

Първа ваксинация: очно (капка в окото) или очно-назално приложение (груб спрей) на 1-дневна възраст.

Втора ваксинация: чрез водата за пиене (перорален метод), на възраст 2 до 3 седмици.

Минималният интервал между двете ваксинации трябва да бъде 2 седмици.

При подрастващи родители и носачки:

Две ваксинации очно (капка в окото), очно-назално приложение (груб спрей) или с водата за пиене (перорален метод): от 4-седмична възраст, с интервал от 4 седмици.

Ваксинацията с продукта трябва да бъде последвана от ваксинация с инактивирана ваксина (щам Ulster 2C) преди началото на яйценосният период, за да се осигури необходимата ефикасност.

При пуйки:

Ваксинация чрез очно-назално приложение (груб спрей) на 1-дневна възраст.

Начин на приложение:

За разтваряне на ваксината използвайте чиста, студена вода.

За приготвянето и прилагането на ваксината използвайте стерилни материали, свободни от дезинфектанти и антисептици.

Изчакайте до пълното разтваряне на таблетките, преди да използвате разтворената ваксина.

Разтворената ваксина представлява син разтвор с фин слой пяна на повърхността и следва да се приготви в достатъчно голям контейнер, който да побере както разтвора на ваксината, така и пяната.

- Индивидуална ваксинация: очно приложение (капка в окото):

За 1000 птици разтворете таблетка от 1000 дози в 50 ml нехлорирана вода за пиене.

Изчакайте до пълното разтваряне на таблетката и след това прехвърлете разтвора в калибриран капкомер.

Използвайте калибриран капкомер с големина на капката 50 µl.

Капнете една капка от ваксиналния разтвор в окото на всяка птица, изчакайте да се разнесе и освободете птицата.

- Масова ваксинация: перорално приложение:

За 1000 птици разтворете таблетка от 1000 дози в такова количество нехлорирана вода за пиене, което може да бъде изпито за 1-2 часа.

При използване на чешмяна вода, третирайте цялото количество вода с обезмаслено сухо мляко в доза 2,5 g на L, за да премахнете всички следи от хлор.

Преди ваксинацията птиците трябва да са оставени без вода за 1-2 часа.

- Масова ваксинация: чрез разпръскване:

За 1000 птици разтворете таблетка от 1000 дози в необходимото количество нехлорирана вода в зависимост от вида на пръскачката, която ще се използва (спрей под налягане или спрей с въртящ се конус).

Разпръснете ваксиналния разтвор над птиците, използвайки пръскачка, способна да произведе микрокапки с диаметър 80-100 µm.

За правилна ваксинация се уверете, че птиците са плътно събрани една до друга по време на пръскането.

Вентилацията на помещението, където се извършва ваксинацията, трябва да бъде изключена.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

За приготвянето и прилагането на ваксината използвайте стерилни материали, свободни от дезинфектанти и/или антисептици.

10. Карентни срокове

Нула дни.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).

Срок на годност след разтваряне, съгласно указанията: 2 часа.

Да не се съхраняват таблетки, след изваждането им от блистера.

Да се съхранява блистера във външната опаковка.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху блистера.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-2547

Кутия с 1 блистер с 10 таблетки x 1000 дози.

Кутия с 1 блистер с 10 таблетки x 2000 дози.

Кутия с 10 блистера с 10 таблетки x 1000 дози.

Кутия с 10 блистера с 10 таблетки x 2000 дози.

всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

01/2024

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29 avenue Tony Garnier
69007 Lyon
France

Производител, отговарящ за освобождаването на партии:
Boehringer Ingelheim Animal Health SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint Priest
France

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Виена
AHRCVAnimalHealthPV.AT@boehringer-ingelheim.com
Тел: +359 2 958 79 98

17. Допълнителна информация

Само за ветеринарномедицинска употреба.

Произведен чрез технология по лиценз на Phibro Animal Health Corporation USA и техни филиали.

X

Д-Р ВАЛЕНТИН АТАНАСОВ
ЗАМЕСТИНИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР