

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

IMURESP RAP

Liofilizzato e solvente per Sospensione per applicazione endonasale per bovini.

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Una dose di vaccino ricostituito (2 ml) contiene:

Virus vivo attenuato della Rinotracheite Infettiva Bovina, ceppo TS RLB 106: minimo $10^{5.5}$ CCID₅₀

Virus vivo attenuato dell'Adenovirus tipo 3, ceppo TS EUNICE: minimo $10^{5.2}$ CCID₅₀

Virus vivo attenuato della Parainfluenza 3, ceppo TS RLB 103: minimo $10^{5.2}$ CCID₅₀

Solvente:

1 ml di solvente sterile contiene:

Cloruro di sodio: 9 mg

Acqua per iniezioni: q.b. a 1 ml

3. FORMA FARMACEUTICA

Liofilizzato e solvente per sospensione per applicazione endonasale.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Bovini.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Imuresp RAP è un vaccino vivo attenuato per la profilassi nel bovino di ogni età della rinotracheite bovina e delle malattie indotte da Parainfluenza tipo 3 e da Adenovirus tipo 3. Nei confronti del BHV-1 virulento, il vaccino riduce i segni clinici e la escrezione virale dal tratto respiratorio, mentre nei confronti di BAV-3 e PI3 è stata dimostrata una riduzione della escrezione dei ceppi virulenti.

Anticorpi materni possono interferire con lo sviluppo dell'immunità, in particolare nel caso dei vitelli di meno di 3 mesi. L'insorgenza dell'immunità è stata dimostrata a partire da 4 giorni dalla somministrazione del vaccino nei confronti di BHV-1 e PI3. La durata dell'immunità è almeno 5-6 mesi per le tre valenze, dalla somministrazione del vaccino.

4.3 Controindicazioni

Non usare nei soggetti che non sono in buono stato di salute. Non somministrare ai bovini maschi da riproduzione.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Vaccinare gli animali solo un mese dopo la sospensione di un trattamento corticosteroidico. Il virus della Rinotracheite Infettiva Bovina (BoHV1) contenuto nel vaccino "non è marker".

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Quando aperto, utilizzare l'intero contenuto per evitare una contaminazione batterica.

Assicurarsi che l'attrezzatura di vaccinazione sia pulita e sterile prima dell'uso e rimanga così durante la vaccinazione.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Nessuna precauzione particolare è necessaria per il personale che conduce le vaccinazioni. Nel caso di reazione anafilattica, iniziare una terapia antimastitica idonea.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Nessuna nota.

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Il vaccino si è mostrato sicuro nelle femmine in gestazione.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Imuresp RAP è compatibile con Rispoval RS-BVD.

In assenza di informazioni sulla sicurezza e l'efficacia di questo vaccino con altri, si raccomanda di non somministrare nessun altro vaccino tranne Imuresp RAP nei 14 giorni prima o dopo la vaccinazione con questo medicinale.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Dosaggio e via di somministrazione:

Il vaccino liofilizzato viene messo in sospensione con l'apposito solvente e somministrato alla dose di 2 ml per animale.

La vaccinazione deve essere eseguita per via endonasale.

Prendere ragionevoli precauzioni di asepsi nella ricostituzione e la somministrazione del vaccino.

Il vaccino dovrebbe essere utilizzato immediatamente dopo la ricostituzione e non deve essere conservato.

Schema di vaccinazione:

Animali di età superiore ai 3 mesi e bovine gravide:

Una sola vaccinazione è sufficiente per produrre un'immunità simultanea ai tre costituenti del vaccino. Tuttavia, in caso di programma d'urgenza, si raccomanda di rivaccinare gli animali a circa 6 settimane d'intervallo, per provocare una reazione anamnesticca locale e per rinforzare così la protezione degli animali.

Animali di età inferiore ai 3 mesi:

Si raccomandano due vaccinazioni: la prima all'età di 3 settimane; la seconda all'età di 10 settimane.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Nessuna reazione post-vaccinale è stata osservata dopo somministrazione di una sovradosa.

4.11 Tempi di attesa

Zero giorni.

5. PROPRIETÀ IMMUNOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Immunologici per bovini, vari. Codice ATC vet: QI02AD49

Per l'induzione di una immunizzazione attiva dei bovini contro la Rinotracheite Infettiva, le malattie causate da virus Pi3 e da Adenovirus tipo 3.

a) immunità locale:

- stimolazione dell'interferone nelle cavità nasali.
- induzione di anticorpi locali.

b) immunità generale: 3-4 settimane dopo la vaccinazione, appaiono degli anticorpi sierici contro i tre componenti del vaccino.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Cloruro di sodio
Acqua per iniezioni

6.2 Incompatibilità

Non mescolare questo prodotto con altri medicinali.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.
Il vaccino ricostituito deve essere utilizzato immediatamente.

6.4 Precauzioni speciali per la conservazione

Il prodotto va conservato tra +2°C e +8°C al riparo dalla luce.
Non congelare.

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Flaconi:

Flaconi di vetro di tipo I di volume adeguato a contenere 1 dose (2 ml), 5 dosi (10 ml) o 25 dosi (50 ml).

Tappo/ghiera:

Il tappo è in gomma chiuso con una ghiera di alluminio.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41 M
00192 Roma

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Numero di A.I.C. 101413058 (confezione da 1x1 dose)
Numero di A.I.C. 101413019 (confezione da 12x25 dosi)
Numero di A.I.C. 101413021 (confezione da 1x25 dosi)
Numero di A.I.C. 101413033 (confezione da 5x1 dose)
Numero di A.I.C. 101413045 (confezione da 1x5 dosi)

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: 13 settembre 1980
Data del rinnovo: 31 dicembre 2007

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Settembre 2013

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO:

Non pertinente.

MODALITA' DI DISPENSAZIONE:

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO – SCATOLA

IMURESP RAP: Scatola da 1 flacone da 1 dose, scatola da 5 flaconi da 1 dose, scatola da 1 flacone da 5 dosi, scatola da 1 flacone da 25 dosi, scatola da 12 flaconi da 25 dosi

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

IMURESP RAP

Liofilizzato e solvente per Sospensione per applicazione endonasale per bovini. Vaccino vivo attenuato contro le virosi respiratorie dei bovini.

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Una dose di vaccino ricostituito (2 ml) contiene:

- Virus vivo attenuato della Rinotracheite Infettiva Bovina, ceppo TS RLB 106: minimo $10^{5.5}$ CCID₅₀
- Virus vivo attenuato dell'Adenovirus tipo 3, ceppo TS EUNICE: minimo $10^{5.2}$ CCID₅₀
- Virus vivo attenuato della Parainfluenza 3, ceppo TS RLB 103: minimo $10^{5.2}$ CCID₅₀

Solvente:

1 ml di solvente sterile contiene:

- Cloruro di sodio: 9 mg
- Acqua per iniezioni: q.b. a 1 ml

3. FORMA FARMACEUTICA

Liofilizzato e solvente per Sospensione per applicazione endonasale.

4. CONFEZIONI

Scatola contenente 1 flacone di vaccino liofilizzato da 1 dose + 1 flacone di solvente sterile da 2 ml
Scatola contenente 5 flaconi di vaccino liofilizzato da 1 dose + 5 flaconi di solvente sterile da 2 ml
Scatola contenente 1 flacone di vaccino liofilizzato da 5 dosi + 1 flacone di solvente sterile da 10 ml
Scatola contenente 1 flacone di vaccino liofilizzato da 25 dosi + 1 flacone di solvente sterile da 50 ml
Scatola contenente 12 flaconi di vaccino liofilizzato da 25 dosi + 12 flaconi di solvente sterile da 50 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini

6. INDICAZIONE(I)

Imuresp RAP è un vaccino vivo attenuato per la profilassi nel bovino di ogni età della rinotracheite bovina e delle malattie indotte da Parainfluenza tipo 3 e da Adenovirus tipo 3.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa: Zero giorni.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD { mese/anno }

Il vaccino ricostituito deve essere consumato immediatamente.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in frigorifero (2 °C – 8 °C) al riparo dalla luce. Non congelare.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti.

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

Solo per uso veterinario.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**Titolare AIC:**

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41 M
00192 Roma

Produttore responsabile del rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat, 1
1348 Louvain-la-Neuve (Belgio)

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

AIC n° 101413058

AIC n° 101413033 (5 flaconi di vaccino liofilizzato da 1 dose + 5 flaconi di solvente sterile da 2 ml)

AIC n° 101413045 (1 flacone di vaccino liofilizzato da 5 dosi + 1 flacone di solvente sterile da 10 ml)

AIC n° 101413021 (1 flacone di vaccino liofilizzato da 25 dosi + 1 flacone di solvente sterile da 50 ml)

AIC n° 101413019 (12 flaconi di vaccino liofilizzato da 25 dosi + 12 flaconi di solvente sterile da 50 ml)

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONDIZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI – ETICHETTA

IMURESP RAP: Etichetta 1 dose - Frazione liofilizzata

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

IMURESP RAP

Frazione liofilizzata.

Vaccino vivo attenuato contro le virosi respiratorie dei bovini.

2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)

Una dose di vaccino ricostituito (2 ml) contiene:

- Virus vivo attenuato della Rinotracheite Infettiva Bovina, ceppo TS RLB 106: minimo $10^{5.5}$ CCID₅₀
- Virus vivo attenuato dell'Adenovirus tipo 3, ceppo TS EUNICE: minimo $10^{5.2}$ CCID₅₀
- Virus vivo attenuato della Parainfluenza 3, ceppo TS RLB 103: minimo $10^{5.2}$ CCID₅₀

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

1 dose

4. VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Da somministrare per via endonasale.

5. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa: Zero giorni.

6. NUMERO DI LOTTO

Lotto

7. DATA DI SCADENZA

Scad.

Il vaccino ricostituito deve essere consumato immediatamente.

8. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO – ETICHETTA

IMURESP RAP: Etichetta 5 dosi, Etichetta 25 dosi - Frazione liofilizzata

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

IMURESP RAP

Frazione liofilizzata.

Vaccino vivo attenuato contro le virosi respiratorie dei bovini.

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Una dose di vaccino ricostituito (2 ml) contiene:

- Virus vivo attenuato della Rinotracheite Infettiva Bovina, ceppo TS RLB 106: minimo $10^{5.5}$ CCID₅₀
- Virus vivo attenuato dell'Adenovirus tipo 3, ceppo TS EUNICE: minimo $10^{5.2}$ CCID₅₀
- Virus vivo attenuato della Parainfluenza 3, ceppo TS RLB 103: minimo $10^{5.2}$ CCID₅₀

3. FORMA FARMACEUTICA

-

4. CONFEZIONI

5 dosi

25 dosi

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini

6. INDICAZIONE(I)

-

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

La vaccinazione deve essere eseguita per via endonasale.

8. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa: Zero giorni.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

-

10. DATA DI SCADENZA

Scad.

Il vaccino ricostituito deve essere consumato immediatamente.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in frigorifero (2 °C – 8 °C) al riparo dalla luce. Non congelare.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

-

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

Solo per uso veterinario.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

Titolare AIC:

Zoetis Italia S.r.l.

Via Andrea Doria, 41 M

00192 Roma

16. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

-

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONDIZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI

IMURESP RAP: Etichetta solvente flacone da 2 ml, da 10 ml e da 50 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

STERILE DILUENT - DILUANT STERILE - STERIEL OPLOSMIDDEL - STERILES
LÖSUNGSMITTEL - DISOLVENTE ESTÈRIL - SOLVENTE STERILE - DILUENTE ESTÉRIL

2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)

Form: Natr.chlorid. 0,9% - Aqua pro inject. pro 2 ml.
Cloruro sodico al 0,9% - Agua para inyección 2 ml.
Cloruro di sodio 0,9% - Acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 2 ml.
Cloruro di sodio 0,9% - Água para inyectáveis qbp 2 ml.
Chlorure de sodium 0,9 % - Eau PPI qsp 2 ml.

Form: Natr.chlorid. 0,9% - Aqua pro inject. pro 10 ml.
Cloruro sodico al 0,9% - Agua para inyección 10 ml.
Cloruro di sodio 0,9% - Acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 10 ml.
Cloruro di sodio 0,9% - Água para inyectáveis qbp 10 ml.
Chlorure de sodium 0,9 % - Eau PPI qsp 10 ml.

Form: Natr.chlorid. 0,9% - Aqua pro inject. pro 50 ml.
Cloruro sodico al 0,9% - Agua para inyección 50 ml.
Cloruro di sodio 0,9% - Acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 50 ml.
Cloruro di sodio 0,9% - Água para inyectáveis qbp 50 ml.
Chlorure de sodium 0,9 % - Eau PPI qsp 50 ml.

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

-

4. VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

-

5. TEMPO DI ATTESA

-

6. NUMERO DI LOTTO

Batch No / Lot / Lotto N° / Lote:

7. DATA DI SCADENZA

Exp. /CAD. / SCAD:

8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

FOR ANIMAL TREATMENT ONLY / A USAGE VETERINAIRE / VOOR
DIERGEENEESKUNDIG GEBRUIK / FÜR TIERARZTLICHE ANWENDUNG / USO
VETERINARIO / SOLO PER USO VETERINARIO / USO VETERINARIO

Aut./Verg. 419 - Zoetis Belgium S.A. - Louvain - la - Neuve, Belgium

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

IMURESP RAP

Liofilizzato e solvente per Sospensione per applicazione endonasale per bovini.
Vaccino vivo attenuato contro le virosi respiratorie dei bovini.

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41 M
00192 Roma

Titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat, 1
1348 Louvain-la-Neuve (Belgio)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

IMURESP RAP

Liofilizzato e solvente per Sospensione per applicazione endonasale per bovini.

3. INDICAZIONE DEL(I) PRINCIPI(O) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Una dose di vaccino ricostituito (2 ml) contiene:

- Virus vivo attenuato della Rinotracheite Infettiva Bovina, ceppo TS RLB 106: minimo $10^{5.5}$ CCID₅₀
- Virus vivo attenuato dell'Adenovirus tipo 3, ceppo TS EUNICE: minimo $10^{5.2}$ CCID₅₀
- Virus vivo attenuato della Parainfluenza 3, ceppo TS RLB 103: minimo $10^{5.2}$ CCID₅₀

Solvente:

1 ml di solvente sterile contiene:

- Cloruro di sodio: 9 mg
- Acqua per iniezioni: q.b. a 1 ml

4. INDICAZIONE(I)

Imuresp RAP è un vaccino vivo attenuato per la profilassi nel bovino di ogni età della rinotracheite bovina e delle malattie indotte da Parainfluenza tipo 3 e da Adenovirus tipo 3. Nei confronti del BHV-1 virulento, il vaccino riduce i segni clinici e la escrezione virale dal tratto respiratorio, mentre nei confronti di BAV-3 e PI3 è stata dimostrata una riduzione della escrezione dei ceppi virulenti.

Anticorpi materni possono interferire con lo sviluppo dell'immunità, in particolare nel caso dei vitelli di meno di 3 mesi. L'insorgenza dell'immunità è stata dimostrata a partire da 4 giorni dalla somministrazione del vaccino nei confronti di BHV-1 e PI3. La durata dell'immunità è almeno 5-6 mesi per le tre valenze, dalla somministrazione del vaccino.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare nei soggetti che non sono in buono stato di salute.
Non somministrare ai bovini maschi da riproduzione.

6. REAZIONI AVVERSE

Nessuna nota. Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

SOMMINISTRAZIONE

Il vaccino liofilizzato viene messo in sospensione con l'apposito solvente e somministrato alla dose di 2 ml per animale.

La vaccinazione deve essere eseguita per via endonasale.

Prendere ragionevoli precauzioni di asepsi nella ricostituzione e la somministrazione del vaccino.

Il vaccino dovrebbe essere utilizzato immediatamente dopo la ricostituzione e non deve essere conservato.

SCHEMA DI VACCINAZIONE

Animali di età superiore ai 3 mesi e bovine gravide:

Una sola vaccinazione è sufficiente per produrre un'immunità simultanea ai tre costituenti del vaccino. Tuttavia, in caso di programma d'urgenza, si raccomanda di rivaccinare gli animali a circa 6 settimane d'intervallo, per provocare una reazione anamnesticca locale e per rinforzare così la protezione degli animali.

Animali di età inferiore ai 3 mesi:

Si raccomandano due vaccinazioni: la prima all'età di 3 settimane; la seconda all'età di 10 settimane.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Non mescolare questo prodotto con altri medicinali.

Quando aperto, utilizzare l'intero contenuto per evitare una contaminazione batterica.

Assicurarsi che l'attrezzatura di vaccinazione sia pulita e sterile prima dell'uso e rimanga così durante la vaccinazione.

Vaccinare gli animali solo un mese dopo la sospensione di un trattamento corticosteroidico. Il virus della Rinotracheite Infettiva Bovina (BoHV1) contenuto nel vaccino "non è marker".

Nessuna precauzione particolare è necessaria per il personale che conduce le vaccinazioni.

Nel caso di reazione anafilattica, iniziare una terapia antistaminica idonea.

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Imuresp RAP è compatibile con Rispoval RS-BVD.

In assenza di informazioni sulla sicurezza e l'efficacia di questo vaccino con altri, si raccomanda di non somministrare nessun altro vaccino tranne IMURESP RAP nei 14 giorni prima o dopo la vaccinazione con questo medicinale.

Il vaccino si è mostrato sicuro nelle femmine in gestazione.

Nessuna reazione postvaccinale è stata osservata dopo somministrazione di una sovradosa di Imuresp RAP.

10. TEMPO DI ATTESA

Zero giorni.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in frigorifero (2 °C – 8 °C) al riparo dalla luce. Non congelare.
Il vaccino ricostituito deve essere consumato immediatamente e non conservato.

12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Leggere attentamente le “AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE”.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti. Il materiale residuo deve essere conferito negli idonei sistemi di raccolta e smaltimento per medicinali scaduti o inutilizzati.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Settembre 2013

15. ALTRE INFORMAZIONI

Confezioni

Scatola contenente un flacone di vaccino da 1 dose e un flacone di solvente.

Scatola contenente 5 flaconi di vaccino da 1 dose e 5 flaconi di solvente.

Scatola contenente un flacone di vaccino da 5 dosi e un flacone di solvente.

Scatola contenente un flacone di vaccino da 25 dosi e un flacone di solvente.

Scatola contenente 12 flaconi di vaccino da 25 dosi e 12 flaconi di solvente.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.