

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINOVAX, vaccino liofilizzato per polli e tacchini

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni dose di vaccino ricostituito contiene:

Principio attivo:

Virus attenuato della rinotracheite infettiva (RTI), ceppo VCO3,
con titolo non inferiore a..... 2,3 log₁₀ DICC₅₀

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere il paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Liofilizzato di colore bianco panna da ricostituire con:

- acqua di fonte o acqua potabile, per somministrazione nell'acqua da bere,
- il medicinale prefabbricato "Diluyente per i vaccini aviari Boehringer Ingelheim da somministrare per via oculare",
- acqua deionizzata o acqua di fonte, per somministrazione spray.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Pollastre (da uova da consumo e da riproduzione) - Tacchini da carne e da riproduzione.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Immunizzazione attiva per la profilassi della rinotracheite infettiva dei tacchini da carne e da riproduzione e della sindrome della testa gonfia delle pollastre (da uova da consumo e da riproduzione).

4.3 Controindicazioni

Non somministrare altri vaccini contemporaneamente a Rinovax.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

- Assicurarsi di vaccinare un numero di animali corrispondenti al numero di dosi contenute nel flacone di vaccino.
- Non esporre a fonti di calore il vaccino ricostituito e gli abbeveratoi contenenti l'acqua di bevanda col vaccino.
- Vaccinare preferibilmente nelle prime ore del mattino.
- Per la somministrazione per via oculare, ricostituire il vaccino utilizzando esclusivamente il "Diluyente per i vaccini aviari Boehringer Ingelheim da somministrare per via oculare".
- Non usare disinfettanti chimici per la sterilizzazione dell'attrezzatura.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

- Vaccinare solo animali sani.
- Vedere paragrafo 4.9.
- Per la preparazione e la somministrazione del vaccino adottare le usuali precauzioni di asepsi.
- È necessario adottare adeguate misure veterinarie e fitosanitarie per evitare la diffusione alle specie sensibili.

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

Dopo la vaccinazione lavare e disinfettare le mani. Persone con ipersensibilità accertata verso il prodotto devono evitarne il contatto. Maneggiare il prodotto con attenzione al fine di evitare autosomministrazione accidentale.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Nessuna nota.

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

Non vaccinare gli animali in ovodeposizione e/o nelle ultime 4 settimane precedenti l'inizio del periodo di deposizione.

4.8 Interazioni con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza e l'efficacia dell'uso concomitante di questo vaccino con altri. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Il vaccino può essere somministrato nell'acqua da bere, per via oculare, spray (mediante nebulizzazione).

Posologia: 1 dose/capo di vaccino ricostituito.

Metodo di somministrazione

Nell'acqua da bere:

- Ogni flacone va utilizzato immediatamente dopo la sua apertura.
- Ricostituire il contenuto di un flacone di vaccino liofilizzato con 1 ml di acqua di fonte o acqua potabile, esente da tracce di disinfettanti/ioni metallici.
- Diluire la soluzione di vaccino, preventivamente ricostituito, con acqua di fonte o acqua potabile, fresca e pulita, priva di tracce di disinfettanti/ioni metallici.
Il volume di acqua deve essere adeguato alla stagione ed all'età degli animali ed in quantità tale che venga assunto in circa 2 ore.
- Distribuire l'acqua vaccinale negli abbeveratoi immediatamente prima dell'uso e dopo aver assetato gli animali per circa 2 ore.
Erogare la normale acqua di bevanda solo dopo che l'acqua vaccinale è stata completamente consumata.
- Utilizzare materiale pulito, privo di tracce di ioni metallici e/o disinfettanti. Prima di utilizzarla per diluire il vaccino, preventivamente ricostituito, si consiglia di aggiungere all'acqua di fonte o potabile latte in polvere, totalmente scremato – in ragione di 250 g/100 litri di acqua oppure 2,5 litri di latte per uso alimentare, totalmente scremato – al fine di neutralizzare eventuali tracce di ioni metallici e/o disinfettanti presenti nell'acqua.
- Rimescolare con cura l'acqua per una omogenea distribuzione del vaccino ed assicurarsi che tutti i soggetti abbiano la possibilità di assumere l'acqua vaccinale.
- Utilizzare tutto il vaccino entro 1 ora, al massimo, dalla ricostituzione; eliminare il vaccino, ricostituito, non utilizzato entro tale lasso di tempo.

Per via oculare:

- Ogni flacone va utilizzato immediatamente dopo la sua apertura.
- Ricostituire il contenuto di un flacone di vaccino liofilizzato da 1.000 dosi con il medicinale prefabbricato "Diluente per i vaccini aviari Boehringer Ingelheim da somministrare per via oculare" (flacone da 30 ml).
- Ricostituire inizialmente il vaccino con un modesto volume di "Diluente".
- Trasferire il vaccino così ricostituito nel flacone contenente il restante "Diluente", agitare accuratamente ed applicare il dosatore contagocce al flacone del "Diluente".
- Somministrare 1 goccia (0,03 ml), pari a 1 dose/capo, di vaccino ricostituito.
- Utilizzare tutto il vaccino entro 1 ora, al massimo, dalla ricostituzione; eliminare il vaccino, ricostituito, non utilizzato entro tale lasso di tempo.

Spray (mediante nebulizzazione):

- Ogni flacone va utilizzato immediatamente dopo la sua apertura.
- Ricostituire il vaccino liofilizzato con 1 ml di acqua deionizzata o acqua di fonte, fresca e pulita, priva di tracce di disinfettanti/ioni metallici.

- Diluire la soluzione di vaccino, preventivamente ricostituito, con acqua di fonte o acqua deionizzata (i volumi da erogare vanno adeguati al tipo di nebulizzatore utilizzato, al numero ed all'età degli animali).
- La soluzione di vaccino deve essere somministrata, sopra la testa degli animali, con un nebulizzatore a pressione idoneo, in grado di erogare microgocce.
- Per una omogenea distribuzione del vaccino, assicurarsi che gli animali siano adeguatamente "raggruppati" durante la nebulizzazione e non "allargarli" prima di un quarto d'ora, al termine della stessa.
- "Disattivare" il sistema di ventilazione del capannone, durante l'erogazione del vaccino.
- Utilizzare tutto il vaccino immediatamente dopo ricostituzione.

Programma vaccinale

Pollastre (da uova da consumo e da riproduzione)

Una vaccinazione: a partire da 6 settimane di età.

Richiamo: negli animali a lunga carriera produttiva deve essere praticata una vaccinazione di richiamo con vaccino a virus inattivati omologhi.

Tacchini da carne e da riproduzione

Prima vaccinazione: a 7 giorni di età.

Seconda vaccinazione: a 21 giorni di età.

Richiamo: a 7-9 settimane di età.

La vaccinazione di richiamo può essere praticata con vaccino a virus inattivati omologhi.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure di emergenza, antidoti) se necessario

La somministrazione di dieci dosi di vaccino non provoca nessun effetto secondario, indesiderato.

4.11 Tempo(i) di attesa

Zero giorni.

5 PROPRIETÀ IMMUNOLOGICHE

Codice ATCvet: QI01AD01

Il vaccino induce un'immunità attiva nei confronti della rinotracheite infettiva aviaria.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Poliipeptidi
Mannitolo
Povidone
Glucidi
Fosfato monopotassico
Fosfato bipotassico
Potassio glutammato

6.2 Incompatibilità

Non miscelare con altri medicinali veterinari, ad eccezione del "Diluente per i vaccini aviari Boehringer Ingelheim da somministrare per via oculare" (per la somministrazione per via oculare).

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 24 mesi.

Periodo di validità dopo ricostituzione conformemente alle istruzioni: 1 ora, se conservato a temperatura non superiore a 25°C.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare e trasportare in frigorifero (2°C - 8°C). Proteggere dalla luce.

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Flacone di vetro tipo I, chiuso con un tappo in elastomero e sigillato con una ghiera di alluminio opercolata, contenente 1.000 o 2.000 o 5.000 dosi di vaccino liofilizzato.

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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

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

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. - Via Vezza d'Oglio 3 - 20139 Milano

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

101188-062	Astuccio con 1 flacone di vaccino da 1.000 dosi
101188-035	Astuccio con 1 flacone di vaccino da 2.000 dosi
101188-047	Astuccio con 1 flacone di vaccino da 5.000 dosi
101188-074	Scatola con 10 flaconi di vaccino da 1.000 dosi cad.
101188-050	Scatola con 10 flaconi di vaccino da 2.000 dosi cad.

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELLA AUTORIZZAZIONE

29 dicembre 1992/31 dicembre 2002/31 dicembre 2007

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

1/2022

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

MODALITÀ DI DISPENSAZIONE

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

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONDIZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI

Flacone da 1.000 dosi

Flacone da 2.000 dosi

Flacone da 5.000 dosi

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINOVAX

Vaccino liofilizzato per polli e tacchini

2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)

Virus della rinotracheite infettiva (RTI), ceppo VCO3: $\geq 2,3 \log_{10}$ DICC₅₀/dose

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

1.000 dosi

2.000 dosi

5.000 dosi

4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Nell'acqua da bere, per via oculare, spray.

5. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa: zero giorni.

6. NUMERO DI LOTTO

Lotto n.

7. DATA DI SCADENZA

Scad

Dopo ricostituzione usare entro: 1 ora.

8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario

Titolare A.I.C.: Boehringer Ingelheim AH IT S.p.A.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO**Astuccio con 1 flacone di vaccino da 1.000 dosi****Astuccio con 1 flacone di vaccino da 2.000 dosi****Astuccio con 1 flacone di vaccino da 5.000 dosi****Scatola con 10 flaconi di vaccino da 1.000 dosi cad.****Scatola con 10 flaconi di vaccino da 2.000 dosi cad.****1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

RINOVAX

Vaccino liofilizzato per polli e tacchini, contenente il virus vivo attenuato della rinotracheite infettiva (RTI), ceppo VCO3

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni dose di vaccino contiene:

Principi attivi:

Virus attenuato della rinotracheite infettiva (RTI), ceppo VCO3,

con titolo non inferiore a2,3 log₁₀ DICC₅₀**3. FORMA FARMACEUTICA**

Liofilizzato

4. CONFEZIONI

1 flacone da 1.000 dosi

1 flacone da 2.000 dosi

1 flacone da 5.000 dosi

10 flaconi da 1.000 dosi cad.

10 flaconi da 2.000 dosi cad.

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Pollastre (da uova da consumo e da riproduzione) – Tacchini da carne e da riproduzione.

6. INDICAZIONE(I)

Immunizzazione attiva per la profilassi della rinotracheite infettiva dei tacchini da carne e da riproduzione e della sindrome della testa gonfia delle pollastre (da uova da consumo e da riproduzione).

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

1 dose/capo di vaccino ricostituito, nell'acqua da bere, per via oculare, spray.

Prima dell'uso leggere attentamente il foglietto illustrativo.

Utilizzare il vaccino immediatamente dopo ricostituzione.

Per la somministrazione per via oculare ricostituire il vaccino esclusivamente con il "Diluente per vaccini aviari Boehringer Ingelheim da somministrare per via oculare" (flacone da 30 ml/1.000 dosi).

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.

La data di scadenza indicata si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato. Ogni flacone va utilizzato immediatamente dopo la sua apertura.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare e trasportare in frigorifero (2°C - 8°C). Proteggere dalla luce.

Periodo di validità dopo ricostituzione conformemente alle istruzioni: 1 ora, se conservato a temperatura non superiore a 25°C.

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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

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

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

Solo per uso veterinario

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia, non ripetibile.
Da usare sotto il controllo medico veterinario.

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 A.I.C.: Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. - Via Vezza d'Oglio 3 - 20139 Milano
Officina rilascio lotti: Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. - Via Baviera, 9 - 35027 Noventa Padovana (PD)

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 101188062
A.I.C. n. 101188035
A.I.C. n. 101188047
A.I.C. n. 101188074
A.I.C. n. 101188050

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n.
Prezzo

Spazio per posologia →

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**RINOVAX****Vaccino liofilizzato per polli e tacchini**

- 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:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. - Via Vezza d'Oglio 3 - 20139 Milano

Responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. - Via Baviera, 9 - 35027 Noventa Padovana (PD)

- 2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

RINOVAX, vaccino liofilizzato per tacchini da carne e da riproduzione e pollastre (da uova da consumo e da riproduzione), contenente il virus vivo attenuato della rinotracheite infettiva (RTI), ceppo VCO3.

- 3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

Ogni dose di vaccino ricostituito contiene:

Principi attivi:

Virus attenuato della rinotracheite infettiva (RTI), ceppo VCO3,

con titolo non inferiore a2,3 log₁₀ DICC₅₀

- 4. INDICAZIONE(I)**

Immunizzazione attiva per la profilassi della rinotracheite infettiva dei tacchini da carne e da riproduzione e della sindrome della testa gonfia delle pollastre (da uova da consumo e da riproduzione).

- 5. CONTROINDICAZIONI**

Non somministrare altri vaccini contemporaneamente a Rinovax.

- 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**

Pollastre (da uova da consumo e da riproduzione) – Tacchini da carne e da riproduzione.

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

Nell'acqua da bere, per via oculare, spray (mediante nebulizzazione).

Programma vaccinale**Pollastre (da uova da consumo e da riproduzione)**

Una vaccinazione: a partire da 6 settimane di età.

Richiamo: negli animali a lunga carriera produttiva deve essere praticata una vaccinazione di richiamo con vaccino a virus inattivati omologhi.

Tacchini da carne e da riproduzione

Prima vaccinazione: a 7 giorni di età.

Seconda vaccinazione: a 21 giorni di età.

Richiamo: a 7-9 settimane di età.

La vaccinazione di richiamo può essere praticata con vaccino a virus inattivati omologhi.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Nell'acqua da bere

- Ogni flacone va utilizzato immediatamente dopo la sua apertura.
- Ricostituire il contenuto di un flacone di vaccino liofilizzato con 1 ml di acqua di fonte o acqua potabile, esente da tracce di disinfettanti/ioni metallici.
- Diluire la soluzione di vaccino, preventivamente ricostituito, con acqua di fonte o acqua potabile, fresca e pulita, priva di tracce di disinfettanti/ioni metallici.
Il volume di acqua deve essere adeguato alla stagione ed all'età degli animali ed in quantità tale che venga assunto in circa 2 ore.
- Distribuire l'acqua vaccinale negli abbeveratoi immediatamente prima dell'uso e dopo aver assetato gli animali per circa 2 ore.
Erogare la normale acqua di bevanda solo dopo che l'acqua vaccinale è stata completamente consumata
- Utilizzare materiale pulito, privo di tracce di ioni metallici e/o disinfettanti. Prima di utilizzarla per diluire il vaccino, preventivamente ricostituito, si consiglia di aggiungere all'acqua di fonte o potabile latte in polvere, totalmente scremato – in ragione di 250 g/100 litri di acqua oppure 2,5 litri di latte per uso alimentare, totalmente scremato – al fine di neutralizzare eventuali tracce di ioni metallici e/o disinfettanti presenti nell'acqua.
- Rimescolare con cura l'acqua per una omogenea distribuzione del vaccino ed assicurarsi che tutti i soggetti abbiano la possibilità di assumere l'acqua vaccinale.
- Utilizzare tutto il vaccino entro 1 ora, al massimo, dalla ricostituzione; eliminare il vaccino, ricostituito, non utilizzato entro tale lasso di tempo.

Per via oculare

- Ogni flacone va utilizzato immediatamente dopo la sua apertura.
- Ricostituire il contenuto di un flacone di vaccino liofilizzato da 1.000 dosi con il medicinale prefabbricato “Diluente per i vaccini aviari Boehringer Ingelheim da somministrare per via oculare” (flacone da 30 ml)
- Ricostituire inizialmente il vaccino con un modesto volume di “Diluente”.
- Trasferire il vaccino così ricostituito nel flacone contenente il restante “Diluente”, agitare accuratamente ed applicare il dosatore contagocce al flacone del “Diluente”.
- Somministrare 1 goccia (0,03 ml), pari a 1 dose/capo, di vaccino ricostituito.
- Utilizzare tutto il vaccino entro 1 ora, al massimo, dalla ricostituzione; eliminare il vaccino, ricostituito, non utilizzato entro tale lasso di tempo.

Spray (mediante nebulizzazione)

- Ogni flacone va utilizzato immediatamente dopo la sua apertura.
- Ricostituire il vaccino liofilizzato con 1 ml di acqua deionizzata o acqua di fonte, fresca e pulita, priva di tracce di disinfettanti/ioni metallici.
- Diluire la soluzione di vaccino, preventivamente ricostituito, con acqua di fonte o acqua deionizzata (i volumi da erogare vanno adeguati al tipo di nebulizzatore utilizzato, al numero ed all'età degli animali).
- La soluzione di vaccino deve essere somministrata, sopra la testa degli animali, con un nebulizzatore a pressione idoneo, in grado di erogare microgocce.
- Per una omogenea distribuzione del vaccino, assicurarsi che gli animali siano adeguatamente “raggruppati” durante la nebulizzazione e non “allargarli” prima di un quarto d'ora, al termine della stessa.
- “Disattivare” il sistema di ventilazione del capannone, durante l'erogazione del vaccino.
- Utilizzare tutto il vaccino immediatamente dopo ricostituzione.

10. TEMPO DI ATTESA

Zero giorni.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Conservare e trasportare in frigorifero (2°C - 8°C). Proteggere dalla luce.

Periodo di validità dopo ricostituzione conformemente alle istruzioni: 1 ora, se conservato a temperatura non superiore a 25°C.

12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Vaccinare solo animali sani.

Assicurarsi di vaccinare un numero di animali corrispondenti al numero di dosi contenute nel flacone di vaccino.

Non esporre a fonti di calore il vaccino ricostituito e gli abbeveratoi contenenti l'acqua di bevanda col vaccino.

Vaccinare preferibilmente nelle prime ore del mattino.

Per la somministrazione per via oculare, ricostituire il vaccino utilizzando esclusivamente il "Diluente per vaccini aviari Boehringer Ingelheim da somministrare per via oculare".

Non usare disinfettanti chimici per la sterilizzazione dell'attrezzatura.

Per la preparazione e la somministrazione del vaccino adottare le usuali precauzioni di asepsi.

È necessario adottare adeguate misure veterinarie e fitosanitarie per evitare la diffusione alle specie sensibili.

Impiego durante l'ovodeposizione

Non vaccinare gli animali in ovodeposizione e/o nelle ultime 4 settimane precedenti l'inizio del periodo di deposizione.

Interazioni con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza e l'efficacia dell'uso concomitante di questo vaccino con altri. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

Sovradosaggio (sintomi, procedure di emergenza, antidoti) se necessario

La somministrazione di dieci dosi di vaccino non provoca nessun effetto secondario, indesiderato.

Incompatibilità

Non miscelare con altri medicinali veterinari ad eccezione del "Diluente per i vaccini aviari Boehringer Ingelheim da somministrare per via oculare" (per la somministrazione per via oculare).

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

Dopo la vaccinazione lavare e disinfettare le mani. Persone con ipersensibilità accertata verso il prodotto devono evitarne il contatto. Maneggiare il prodotto con attenzione al fine di evitare autosomministrazione accidentale.

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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

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

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1/2022

15. ALTRE INFORMAZIONIConfezioni:

Astuccio con 1 flacone di vaccino da 1.000 dosi

Astuccio con 1 flacone di vaccino da 2.000 dosi

Astuccio con 1 flacone di vaccino da 5.000 dosi

Scatola con 10 flaconi di vaccino da 1.000 dosi cad.

Scatola con 10 flaconi di vaccino da 2.000 dosi cad.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

**DA VENDERSI SOLTANTO DIETRO PRESENTAZIONE DI RICETTA MEDICO
VETERINARIA IN TRIPLICE COPIA, NON RIPETIBILE**

DA USARE SOTTO IL CONTROLLO MEDICO VETERINARIO