

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

HuveGuard Duck RA

Лиофилизат за перорална суспензия за патици

2. Състав

Всяка доза от ваксината съдържа:

Жива атенуирана *Riemerella anatipestifer* серотип 1 щам SB1901 $0.33 \times 10^5 - 0.33 \times 10^6$ CFU¹

Жива атенуирана *Riemerella anatipestifer* серотип 2 щам SB1902 $0.33 \times 10^5 - 0.33 \times 10^6$ CFU¹

Жива атенуирана *Riemerella anatipestifer* серотип 5 щам SB1905 $0.33 \times 10^5 - 0.33 \times 10^6$ CFU¹

¹CFU – колонообразуващи единици

Помощни вещества:

Стабилизатор за лиофилизация: Обезмаслено мляко Захароза Желатин Вода за инжекции	
---	--

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Патици.

4. Показания за употреба

За активна имунизация на патици като помощно средство за редуциране на клиничните симптоми или защита от болестта Риимерелоза по патиците, причинена от *Riemerella anatipestifer* серотипове 1, 2 и 5.

Начало на имунитета: 2 седмици след първичната ваксинация.

Продължителност на имунитета: поне 6 седмици след първичната ваксинация.

5. Противопоказания

Няма.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Да се ваксинират само здрави животни.

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

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Избягвайте контакт с очите, ръцете и дрехите.

Да не се поглъща. При случайно самоинжектиране или поглъщане, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

Други предпазни мерки:

Работете с птиците съгласно стандартните практики.

Избягвайте излагането на ваксината на пряка слънчева светлина и високи температури по време на администрация.

Използвайте стерилно оборудване за подаване на ваксиналния разтвор, без антисептик и/или дезинфектант.

Птици носачки:

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на яйценосене.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Употребата на тази ваксина по време на карентния срок след употребата на антибиотици трябва да се избягва, тъй като това може да потисне развитието на имунитета.

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

Предозиране:

Не са наблюдавани странични ефекти след прилагане на десетократно по-висока доза от препоръчаната.

Основни несъвместимости:

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт.

7. Неблагоприятни реакции

Няма.

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. Може също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, или 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.

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

Прилагайте общите асептични процедури.

Темперирайте до стайна температура.

Ваксината се прилага във водата за пиене, която не трябва да бъде хлорирана и да съдържа остатъци от антибиотици или дезинфектанти.

За реконституиране, трансферирайте 10 ml (флакон от 5000 дози) или 2 ml (флакон от 1000 дози) вода във флакона съдържащ лиофилизата и разтворете лиофилизата чрез разклащане.

Трансферирайте разтворената ваксина в съда с водата за пиене.

Преди приложение на ваксината питейната вода трябва да бъде спряна за 2 часа.

Продължителността на третирането посредством питейната вода не трябва да продължава повече от два часа.

Да се използват само чисти, без ръжда поилки и принадлежности без остатъци от дезинфектанти, почистващи препарати, сапуни и други. Да се осигурят достатъчно поилки, за да имат всички патета незабавен достъп до ваксината.

Схема на ваксинация:

Първична ваксинация: Две третирания с 1-седмичен интервал, приложени на всички патици на възраст 7 дни или повече.

Реваксинация:

Едно третиране, приложено на всички патици 6 седмици след първичната ваксинация.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Да не се прилага HuveGuard Duck RA, ако забележите видими признаци на повреда на флакона.

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).

Да не се замразява.

Да се пази от светлина.

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

0022-3185

Състклени флакони Тип I с бромобутилова гумена еластомерна тапа и алуминиев обков.

- Кутия с 10 флакона съдържащи 1000 дози.
- Кутия с 10 флакона съдържащи 5000 дози.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

08/2025

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 и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Република България

Хювефарма ЕООД

Ул. „Николай Хайтов“ 3А

BG София 1113

Тел.: +359 2 862 5330

Email: info@huvepharma.com

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

Република България

Биовет АД

Ул. „Петър Раков“ 39

BG Пещера 4550

Тел.: +359 350 65637

Email: info@huvepharma.com

Република България

Биовет АД – клон Разград

Ул. „Априлско въстание“ 68А

BG Разград 7200

Тел.: +359 84 615 319

Email: info@huvepharma.com

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

19.8.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ

ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП

Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV