

**B. NOTICE**

**NOTICE****1. Nom du médicament vétérinaire**

Hatchpak IB H120 Neo comprimé effervescent pour suspension oculonasale pour poules

**2. Composition**

Chaque dose contient :

**Substance active :**

Virus vivant de la Bronchite Infectieuse, souche H120..... 3,7 à 4,7 log<sub>10</sub> DIO<sub>50</sub>(\*)

(\*) DIO<sub>50</sub> : dose infectant 50 % des œufs.

Comprimé rond, orange tacheté.

**3. Espèces cibles**

Poussins de 1 jour.

**4. Indications d'utilisation**

Immunisation active des poussins de 1 jour contre la Bronchite Infectieuse afin de réduire l'infection avec le sérotype Massachusetts du virus de la Bronchite Infectieuse.

Début de l'immunité : 21 jours.

Durée de l'immunité : 6 semaines après une seule administration.

**5. Contre-indications**

Aucune.

**6. Mises en gardes particulières**

Ne vacciner que les animaux en bonne santé.

**Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :**

La souche vaccinale peut diffuser chez des oiseaux non vaccinés. L'infection de poulets non vaccinés par la souche vaccinale ne provoque aucun signe de maladie. Les essais de réversion vers la virulence menés dans les laboratoires ont montré que la souche vaccinale n'acquiert aucune caractéristique pathogénique après un minimum de 5 passages chez les poulets.

**Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :**

Porter un équipement de protection respiratoire et oculaire pendant la pulvérisation.

Laver et désinfecter les mains ainsi que l'équipement après chaque vaccination.

**Oiseaux pondeurs :**

Le vaccin est destiné à des poussins nouveau-nés, et son utilisation n'est pas appropriée au-delà de l'âge d'un jour. Les données disponibles sur les propriétés des souches n'indiquent pas d'effet néfaste sur l'appareil reproducteur.

**Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :**

Les données disponibles d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce vaccin peut être mélangé et administré avec un vaccin de Boehringer Ingelheim vivant congelé contre la maladie de Newcastle contenant la souche VG/GA-Avinew, et peut être administré le même jour, mais non mélangé, avec un vaccin recombinant HVT de Boehringer Ingelheim exprimant l'antigène protecteur de la bursite infectieuse aviaire.

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire que ceux mentionnés ci-dessus. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

**Surdosage :**

Aucun autre effet secondaire que ceux listés dans le paragraphe « Effets indésirables » n'a été observé suite à l'administration de plus de 10 fois la dose de vaccin recommandée.

**Incompatibilités majeures :**

La présence de désinfectant et/ou d'antiseptiques dans l'eau et le matériel utilisés pour la préparation de la solution vaccinale est incompatible avec une vaccination efficace.

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires, excepté le vaccin vivant congelé de Boehringer Ingelheim contre la maladie de Newcastle contenant la souche VG/GA-Avinew.

**7. Effets indésirables**

Chez les poussins de 1 jour :

<b>Très fréquent (&gt; 1 animal / 10 animaux traités) :</b>
Râles respiratoires*

\* non accompagnés de détresse respiratoire ni de signes généraux, entre les 5<sup>ème</sup> et 14<sup>ème</sup> jours après la vaccination

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification.

**8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration****Voie :**

Usage oculonasal (application par macro-pulvérisation).

**Reconstitution du vaccin :**

1. Remplir un récipient d'une quantité suffisante d'eau pure potable non chlorée (7 à 30 ml par cage de 100 poussins selon le type de pulvérisateur utilisé dans le couvoir).
2. Dissoudre les comprimés correspondant au nombre de doses souhaitées dans le récipient comprenant la quantité adéquate d'eau pure non chlorée préparée au cours de l'étape 1.
3. Attendre la dissolution complète du comprimé avant d'utiliser la solution vaccinale. Le vaccin reconstitué présente l'aspect d'une solution jaune et une pellicule de mousse peut se former à sa surface.
4. Quand la spécialité Hatchpak Avinew suspension congelée (ampoules portées par les réglettes vertes) est utilisée en même temps, transférer le contenu d'une ampoule préparé suivant les

- instructions figurant sur la notice dans le récipient qui a été précédemment utilisé pour Hatchpak IB H120 Neo.
5. Le vaccin reconstitué conformément aux instructions est prêt à l'emploi. Il doit être utilisé immédiatement après la préparation et par conséquent, les comprimés ne doivent être retirés de leur conditionnement qu'en cas de besoin.

**Posologie :**

Une administration du produit aux poussins âgés de 1 jour

**Mode d'administration :**

- Le vaccin est destiné à une vaccination massive des poussins au couvoir ; et la solution vaccinale doit être administrée sous la forme d'une pulvérisation alors que les poussins se trouvent dans leurs cages.
- Pulvériser la solution vaccinale au-dessus des oiseaux en utilisant un pulvérisateur produisant des gouttelettes de 100 µm ou plus et recouvrir les poussins de vaccin. De cette façon, le vaccin est administré directement dans leurs yeux et de plus, les gouttelettes brillantes les pousseront à se picorer et à récupérer celles tombées sur le fond et les parois de leur cage.
- Pour une administration efficace du vaccin, s'assurer que les oiseaux sont regroupés les uns près des autres pendant la pulvérisation. La ventilation doit être éteinte pendant et directement après la vaccination pour éviter les turbulences.

**9. Indications nécessaires à une administration correcte**

Attendre la dissolution complète du comprimé avant d'administrer la suspension vaccinale. La présence de désinfectant et/ou d'antiseptiques dans l'eau et le matériel utilisés pour la préparation de la suspension vaccinale est incompatible avec une vaccination efficace.

**10. Temps d'attente**

Zéro jour.

**11. Précautions particulières de conservation**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2 °C et 8 °C).

Ne pas conserver les comprimés inutilisés sortis de la plaquette.

Conserver les plaquettes dans l'emballage extérieur.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte après Exp.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : à utiliser immédiatement.

Durée de conservation après reconstitution conforme aux instructions : 2 heures.

**12. Précautions particulières d'élimination**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères. Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable.

Demandez à votre vétérinaire comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

**13. Classification des médicaments vétérinaires**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

#### **14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations**

BE-V502880

Présentations :

Boîte de 1 plaquette de 10 comprimés de 1 000 ou 2 000 doses.

Boîte de 10 plaquettes de 10 comprimés de 1 000 ou 2 000 doses.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

#### **15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois**

Février 2023

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Coordonnées**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23  
1050 Bruxelles (Belgique)

Fabricant responsable de la libération des lots :

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
Laboratoire Porte des Alpes  
Rue de l'Aviation  
69800 Saint Priest (France)

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

#### **17. Autres informations**

À usage vétérinaire uniquement.

Fabriqué avec une technologie sous licence de Phibro Animal Health Corporation USA et ses sociétés affiliées.