

ЛИСТОВКА :

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

Притежател на лиценза за употреба :

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.
Via Vezza d'Oglio 3,
Milan 20139
Italy

Производител, отговорен за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.
Via Baviera 9
35027 NOVENTA PADOVINA
Italy

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

СЪСТАВ НА 1 ДОЗА (0,3 ml):

Активни субстанции:

Инактивиран вирус на болестта Нюкасл, щам Ulster 2С, най-малко... .. 10 HI.Ufr¹
Инактивиран вирус на инфекциозния бронхит, щам Mass 41, най-малко.....10 HI.U
Инактивиран вирус на ег дроп синдрома (EDS'76) , щам V127, най-малко...162 HI.U

Аджувант:

Тиомерсал, най-много..... 30 µg
Пълнител и аджувант.....до 0.3 ml

Концентрациите са изразени чрез титъра на антителата, получени при тестовете за ефикасност.
Една единица(U) отговаря на титър на антителата 1.

HI: задържане на хемаглутинацията;

(¹): минимален титър на антителата при животно ваксинирано с 1/50 от дозата (фракционирана доза).

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Активна имунизация на родители за бройлери и сточкови носачки срещу болестта Нюкасл, инфекциозен бронхит, EDS (egg drop syndrome'76) и за реваксинация след ваксинация с живи такива ваксини.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Няма.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Не се наблюдават видими реакции след прилагането на една доза от ваксината. При клинични изследвания, натрупване на мастни капки, свързани с масления аджувант, могат да се наблюдават хистологично три седмици след инжектиране в 87% от случаите, в редки случаи могат да се наблюдават асептични микро абсцеси.

Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарномедицинския продукт не работи, моля да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Родители за бройлери и стокови носачки.

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН(И) НА ПРИЛАГАНЕ

Една доза (0,3 ml) на птица.

Еднократна ваксинация 2 до 4 седмици преди пронасяне.

Прилага се интрамускулно в гръдния мускул.

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Да се разклаща енергично флакона преди и по време на употреба.

Да не се използват спринцовки с бутала от естествен каучук или бутилов еластомер.

10. КАРЕНТЕН СРОК

Нула дни.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

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

Да се съхранява в хладилник (2 °C – 8 °C).

Да се пази от замръзване.

Да се пази от светлина.

Да не се използва този ветеринарномедицински продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Няма.

Специални предпазни мерки при употреба:

Преди използване ваксината да се затопли до стайна температура (+20 °C).

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта:

Да се ваксинират само здрави птици.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

Да не се пуши и яде по време на ваксинацията.

Да се мият ръцете след употреба.

Яйценосене:

Да не се използва при птици в периода на яйценосене.

Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:

Ваксината не трябва да се прилага 2 седмици преди и 2 седмици след поставянето на друга ваксина.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

Могат да се наблюдават транзиторна апатия и лек оток в мястото на инжектирането с доза 2 пъти по-голяма от препоръчаната.

Основни несъвместимости:

Не са известни.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Попитайте Вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

12/2022

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба.

Д-Р ИВАН ШИКОВ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР