

PROSPECT

GALLIVAC IB 88 NEO comprimat efervescent pentru suspensie pentru pui broiler

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul certificatului de înregistrare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29 Avenue Tony Garnier, F -69007 Lyon Franța

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes – Rue de l'Aviation 69800 Saint Priest Franța.

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

GALLIVAC IB88 NEO

Comprimat efervescent pentru suspensie pentru pui broiler

Comprimat rotunde pestrițe de culoarea bej deschis.

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

Fiecare doză de vaccin conține:

Substanță activă:

Coronavirusul atenuat al bronșitei infecțioase, tulpina CR88121, minim 4,0 log₁₀ DIE₅₀ – maxim 5,3 log₁₀ DIE₅₀

4 INDICAȚII TERAPEUTICE

Imunizarea activă a puilor de găină pentru prevenirea mortalității, simptomelor clinice și leziunilor specifice bronșitei infecțioase produsă de Coronavirus din grupul CR88.

Instalarea imunității 3 săptămâni după vaccinare

Durata imunității: cel puțin 5 săptămâni.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu există.

6. REACȚII ADVERSE

Vaccinarea poate induce simptome respiratorii moderate care pot persista timp de 17 zile.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar

7. SPECII ȚINTĂ

Găini (pui broileri).

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează o doză de vaccin începând cu vârsta de 1 zi.

A se utiliza echipament curat fără urme de dezinfectanți și/sau antiseptice pentru prepararea și administrarea vaccinului. Se dizolvă comprimatele într-un volum de apă minerală sau apă de băut corespunzător numărului de păsări vaccinate și căii de administrare. Se așteaptă până la dizolvarea completă a comprimatelor înainte de utilizarea soluției de vaccin.

Calea de administrare și posologie:

Nebulizare (administrare pe cale respiratorie):

Pentru 1000 de păsări se dizolvă un comprimat de 1000 de doze într-un volum de apă de băut corespunzător, adaptat tipului de pulverizator utilizat.

Utilizați o metoda de aplicare prin pulverizare grosieră (pulverizator cu presiune constantă sau de tip ULVAVAC™) capabilă să producă micro picături (diametrul mediu al picăturii să fie de 80 -150μm).

Pentru o distribuție corespunzătoare a vaccinului, asigurați-vă că păsările sunt adunate pe o suprafață restrânsă pe durata pulverizării.

În cazul în care în fermă funcționează un sistem de ventilare, acesta trebuie oprit înainte de începerea vaccinării, pe toată durata acesteia și câteva minute după încheierea ei .

Calea oculară:

Se dizolvă un comprimat corespunzător pentru 1000 de doze în 30 ml de apă minerală într-un recipient curat fără urme de antiseptice și/sau dezinfectanți. După dizolvarea completă a comprimatului se transferă soluția de vaccin în picurător.

Se pune câte o picătură (30 μl) de soluție vaccinală în ochiul fiecărei păsări, se așteaptă până când aceasta se absoarbe complet, după care se eliberează pasărea.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

- Vaccinai numai păsările sănătoase
- A se utiliza echipament curat fără urme de dezinfectanți sau antiseptice pentru prepararea soluției vaccinale.
- Distrugeți cantitățile de vaccin neutilizat și dezinfectați blisterele utilizate înainte de a le distruge
- Nu utilizați "atomizorul" - ca tip de echipament pentru administrarea vaccinului.

10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider (2°C- 8 °C).

A nu se păstra comprimatele neutilizate care au fost scoase din blister.

A nu se utiliza acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe blister.

Perioada de valabilitate după reconstituire: a se utiliza în 2 ore.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Speciile vaccinate pot excreta tulpina vaccinală după vaccinare.

În această perioadă trebuie evitat contactul speciilor imunosupresate sau nevaccinate cu speciile vaccinate.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale

A se manipula cu grijă.

A se purta echipament pentru protecție respiratorie și oculară conform cu standardele europene în vigoare.

După vaccinare mâinile trebuie spălate și dezinfectate.

În caz de autoinjectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Nu se utilizează la găini în perioada de ouat.

Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar sau alte forme de interacțiune

Sunt disponibile date privind siguranța și eficacitatea care demonstrează că acest vaccin poate fi administrat simultan cu vaccinurile Boehringer împotriva bursitei infecțioase și a sindromului capului umflat.

Nu există informații disponibile referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu alt medicament de uz veterinar cu excepția celor menționate mai sus. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt medicament de uz veterinar va fi stabilită de la caz la caz de medicul veterinar responsabil.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Administrarea a 10 doze de vaccin poate induce simptome respiratorii moderate care pot persista până la 14 zile.

Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

07/2025

15. ALTE INFORMAȚII

Comprimate de 1000 doze ambalate în blistere de aluminiu (10 comprimate pe blister), în cutii de carton de 1 până la 10 blistere.

Comprimate de 2000 doze ambalate în blistere de aluminiu (10 comprimate pe blister), în cutii de carton de 1 până la 10 blistere.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Fabricat utilizând tehnologia sub licența deținută de Phibro Animal Health Corporation SUA și companiile asociate.

Dispoziții legale:

A se elibera numai pe bază de rețetă veterinară.

Pentru informații detaliate despre acest produs, contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare:

"Viovant" S.R.L., str. P. Ștefănuță, 60, or. Ialoveni, 6801-MD

Tel. +37360455822, e-mail: info@viovant.md