

PROSPECT

VAXXON CORYZA 3 - emulsie injectabilă pentru găini

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 <și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

IZO S.r.l. a socio unico

Via San Zeno, 99/A

25124 Brescia

Italia

Telefon: +39 030 2420583

E-mail: info@vaxxinova.com

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

IZO S.r.l. a socio unico

S.S. 234 per Cremona km 28,2 - 27013 Chignolo Po (PV)

Italia

Telefon: +39 0382 723014

E-mail: info.chignolo@vaxxinova.it

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

VAXXON CORYZA 3 - emulsie injectabilă pentru găini

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

Fiecare doză de 0,5 ml conține:

Substanțe active:

Culturi inactivate de Avibacterium paragallinarum serotip A, tulpina 0083: $\geq 2,3 \log_2 \text{HI}^*$

Culturi inactivate de Avibacterium paragallinarum serotip B, tulpina 0222: $\geq 2,3 \log_2 \text{SAT}^{**}$

Culturi inactivate de Avibacterium paragallinarum serotip C, tulpina Modesto: $\geq 2,3 \log_2 \text{SAT}^{**}$

* HI = Unități de inhibare a hemaglutinării după injectarea puilor cu 1 doză

** SAT = Unități de testare a aglutinării serice lente după injectarea puilor cu 1 doză

Adjuvant:

Ulei mineral ușor 283 mg/doză

Conservant:

Tiomersal 50 μg /doză

4. INDICAȚIE TERAPEUTICE (pe specii țintă)

Imunizarea activă a găinilor împotriva corizei infecțioase cauzate de Avibacterium paragallinarum. Prima vaccinare trebuie efectuată la vârsta de 6 săptămâni. Vaccinarea de rapel este recomandată înainte de ouat (vârsta de 16 săptămâni).

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Nu se observă reacții clinice dacă animalele sănătoase sunt vaccinate. Se poate observa o ușoară umflare temporară la locul injectării. Dacă apar reacții adverse grave sau reacții nemenționate în prospect, vă rugăm să informați medicul

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- 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 rapoartele 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 (ouătoare și pentru reproducere).

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

Calea de administrare: subcutanat (partea din spate a gâtului) sau intramuscular (piept).

Doza: 0,5 ml

Ouătoare și crescători:

Prima vaccinare: la vârsta de 6 săptămâni.

Doza de rapel la vârsta de 16 săptămâni înainte de perioada de ouat.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Agitați bine înainte de utilizare.

Lăsați sticlele să ajungă la temperatura camerei (+ 20° C) înainte de inoculare.

Pentru administrare trebuie menținute condiții aseptice adecvate.

10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra și transporta la frigider (2° C – 8 ° C).

Nu înghețați.

Protejați de lumină.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data de expirare înscrisă pe etichetă/cutie după EXP.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 8 ore.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru fiecare specie țintă:

Vaccinați numai păsări sănătoase.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Agitați bine înainte de utilizare.

Lăsați sticlele să ajungă la temperatura camerei (+ 20° C) înainte de inoculare.

Pentru administrare trebuie menținute condiții aseptice adecvate.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

Pentru utilizator:

Acest produs conține ulei mineral. Injecția accidentală/autoinjecția poate duce la durere și umflături severe, în special dacă este injectată într-o articulație sau deget și, în cazuri rare, poate duce la pierderea degetului afectat dacă nu se acordă asistență medicală promptă. Dacă vi se injectează accidental acest medicament de uz veterinar, solicitați imediat sfatul medicului, chiar dacă se injectează doar o cantitate foarte mică, și luați prospectul cu dumneavoastră. Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medic:

Acest produs conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca umflături intense, care pot duce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar la pierderea unui deget. Este necesară o atenție chirurgicală de specialitate, PROMPT, care poate necesita incizia și irigarea timpurie a zonei injectate, în special în cazul în care există implicarea pulpei sau tendonului degetului.

Păsări ouătoare care produc ouă pentru consum uman

Nu se utilizează în perioada de ouat și cu 4 săptămâni înainte de perioada de ouat.

Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune:

Nu sunt disponibile informații privind siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu orice alt medicament de uz veterinar. Prin urmare, decizia de a utiliza acest vaccin înainte sau după orice alt medicament de uz veterinar trebuie luată de la caz la caz.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Datele experimentale au arătat că administrarea vaccinului în doze de până la dublul dozei recomandate nu a provocat reacții adverse la animalele vaccinate.

Incompatibilități:

A nu se amesteca cu niciun alt medicament 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

Dimensiuni de ambalaj:

Flacon din polipropilenă de 500 ml, dopat cu un capac de cauciuc și sigilat cu un inel de aluminiu care conține vaccinul sub formă de emulsie de ulei egală cu 1000 de doze.

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

SRL SUM AGRO SERVICE, Chișinău, str. Feredeului 12
info@sumagro.md

