

MYELOVAX
liofilizirana peleta za pripremu oralne suspenzije
Živi atenuirani ptičji virus encefalomijelitisa

1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

MYELOVAX liofilizirana peleta za pripremu oralne suspenzije za kokoši.

2 KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV DJELATNE(IH) TVARI I DRUGIH SASTOJAKA

Jedna doza cjepiva sadržava:

Djelatna tvar: Živi atenuirani ptičji virus

encefalomijelitisa $\geq 3,0 \log_{10}$ EID50 (*)

Calnek 1143 soj,

Ekscipijent, q.s 1 dozu.

(*) EID50: 50% infekcijske doze jaja

Pomoćne tvari: Ugljikohidrati, sorbitol, dikalij fosfat, kalij dihidrogen fosfat, voda za injekcije.

3. INDIKACIJE

Za buduće rasplodne i konzumne nesilice : namijenjen aktivnoj imunizaciji protiv infekcije virusom ptičjeg encefalomijelitisa.

4. KONTRAINDIKACIJE

Ne cijepiti kokoši u starosti manje od 3 tjedna.

5. NUSPOJAVE

Nema

6. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Kokoš.

7. DOZIRANJE ZA SVAKU CILJNU VRSTU ŽIVOTINJA, NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE

8. PROGRAM PRIMJENE

Jedna doza oralnim putem između 10 i 14 tjedana starosti budućih rasplodnih i konzumnih nesilica..

NAČIN PRIMJENE

Rekonstituirajte cjepivo s pitkom vodom koja sadrži ne antiseptik i / ili dezinficijent.

Da bi pripremili cjepivo treba koristiti brizgalicu (s iglom) napunjenu pitkom vodom kojom se probode čep u staklenoj bočici te se voda ubrizga u bočicu. Nakon potpunog otapanja sadržaja bočice pomoću šprice ubrizgajte sadržaj u spremnik koji sadrži volumen pitke vode potrebne za primjenu cjepiva.

Ispirite bočicu dvaput.

Za 1000 ptica, rekonstituirajte liofilizat s 1000 doza u 1ml vode za piće te ga razrijedite u količini pitke vode koja se obično apsorbira u roku od jednog do dva sata.

Pticama je prije primjene cjepiva potrebno na dva sata uskratiti vodu za piće.

9. SAVJETI ZA ISPRAVNU PRIMJENU

Rekonstituirajte cjepivo s pitkom vodom koja sadrži ne antiseptik i / ili dezinficijent.

Cjepivo treba primijeniti odmah nakon rekonstitucije.

10. KARENCIJA

Nula dana

11. POSEBNE MJERE PRI ČUVANJU

Prpravak se čuva i prevozi na temperature od 2-8°C zaštićen od svjetla.

Rok valjanosti: 2 godine

Jednom rekonstituiranu vakcinu odmah utrošiti.

12. POSEBNO(A) UPOZORENJE(A)

Nema

Posebne mjere opreza prilikom primjene na životinjama. Smiju se cijepiti samo zdrave kokoši.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod na životinjama. U slučaju samoinjiciranja osobe koja primjenjuje vakcinu, odmah potražite savjet liječnika.

Ostale mjere opreza

Nema.

Upotreba tijekom nesenja

VMP se ne smije primjenjivati nesilicama 4 tjedna prije nesenja i za vrijeme nesenja.

Interakcije s drugim medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcija:

Nema podataka o sigurnosti i učinkovitosti ovog cjepiva kada se koristi s bilo kojom drugim veterinarsko medicinskom proizvodu.

Odluka o korištenju ovog cjepiva prije ili poslije bilo kojeg drugog VMP-a stoga mora biti napravljen od slučaja do slučaja.

Inkompatibilnosti:

Cjepivo se ne smije miješati s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima.

Predoziranje (simptomi, hitni postupci, antidoti)

Nema

13. POSEBNE MJERE OPREZA PRILIKOM ODLAGANJA NEUPOTREBLJENOG PROIZVODA ILI OTPADNIH MATERIJALA, AKO IH IMA

Bilo koji neupotrebljeni veterinarsko-medicinski proizvod ili otpadni materijali dobiveni primjenom tih veterinarsko-medicinskih proizvoda trebaju se odlagati u skladu s Zakonom o upravljanju otpadom („Službene novine Federacije BiH“ broj 33/03)

14. OSTALE INFORMACIJE

Samo za primjenu na životinjama.

Način izdavanja: Izdaje se samo na veterinarski recept.

Pakovanje:

Staklena bočica za 1000 doza

Kutija sa 10 bočica od 1000 doza.

ATCvet code: QI01AD02

15. BROJ I DATUM ODOBRENJA

UP-I-06-2-24/17 – 393/18 J.B; od 15. 05. 2018. godine

16. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET I NOSITELJA ODOBRENJA ZA PROIZVODNJU ODGOVORNOG ZA PUŠTANJE SERIJE U PROMET

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet

Meril SAS, 29, avenue Tony Garnier, 69007 Lyon, France

Za bilo koju informaciju o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu molimo kontaktirajte lokalnog predstavnika nositelja odobrenja za stavljanje u promet.

ARNIKA VETERINA SA

d.o.o.

71 000 Sarajevo

Bosna i Hercegovina