

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

AVINEW NEO, comprimat efervescent pentru suspensie pentru pui de găină

2. Compoziție

Fiecare doză de vaccin conține:

Substanța activă:

Virusul viu al bolii Newcastle, tulpina VG/GA -AVINEW, min. 5,5 log 10 DIE₅₀ și max. 7,0 log 10 DIE₅₀
DEI₅₀: doză infecțioasă embrionară 50 %

Comprimat rotund pestriț de culoarea albastră.

3. Specii țintă

Pui de găină (broiler, viitoare ouătoare și reproducătoare).

4. Indicații de utilizare

La puii broiler începând cu prima zi de viață:

Imunizarea activă împotriva bolii Newcastle pentru reducerea mortalității și a semnelor clinice asociate acestei boli.

Instalarea imunității: 14 zile după prima vaccinare.

Durata imunității indusă de schema de vaccinare: protecție până la vârsta de 6 săptămâni.

La viitoarele ouătoare și viitoarele reproducătoare începând cu vârsta de 4 săptămâni:

Pregătirea pentru imunizarea activă împotriva scăderii ouatului cauzată de boala Newcastle înainte de vaccinarea cu un vaccin inactivat (tulpina Ulster 2C) înainte de începerii perioadei de ouat.

Pentru durata de imunitate a schemei complete, vezi prospectul vaccinului inactivat.

5. Contraindicații

Nu există.

6. Atenționări speciale

A se vaccina numai animalele sănătoase

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Virusul vaccinal se poate răspândi la păsările nevaccinate. Infectarea păsărilor nevaccinate cu tulpina de virus vaccinal nu induce semnele bolii. Mai mult de atât, un studiu în laborator, asupra revenirii virulenței a demonstrat că virusul vaccinal nu dezvoltă caracteristicile patogene nici după 10 transmiteri la păsări. De aceea, răspândirea la păsările nevaccinate, conform cunoștințelor actuale, poate fi considerată sigură.

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

A se manipula cu grijă vaccinul în timpul preparării.

Deoarece virusul bolii de Newcastle poate cauza conjunctivite tranzitorii la om, se recomandă să se poarte protecție respiratorie și oculară în conformitate cu standardele Europene. Pentru mai multe informații contactați producătorul.

Păsări ouătoare:

Nu se recomandă vaccinarea la păsări în perioada de ouat.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alt medicament de uz veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt medicament de uz veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

Supradozare:

Nu au fost observate efecte secundare după administrarea a de 10 ori doza recomandată de vaccin.

Incompatibilități majore:

Prezența dezinfectantului și/sau antisepticului în apă sau pe materialele utilizate în prepararea soluției vaccinale nu este compatibilă cu o vaccinare eficientă.

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

7. Evenimente adverse

Pui de găină (broiler, viitoare ouătoare și reproducătoare):

Nu există.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnotificare@ansa.gov.md, tel.: 022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

La puii broiler:

Prima vaccinare se face ocular (aplicare prin picurare în ochi) sau oculo-nazală, (aplicare obișnuită cu spray): începând cu vârsta de 1 zi.

Revaccinarea pe cale orală (administrare în apa de băut): la vârsta de 2 - 3 săptămâni

Intervalul minim între două vaccinări se recomandă să fie de 2 săptămâni.

La viitoarele ouătoare și viitoarele reproducătoare

2 administrări pe cale oculară (aplicare prin picurare în ochi), oculo-nazală (aplicare obișnuită cu spray) sau cale orală (administrare în apa de băut): la vârsta de 4 săptămâni și 8 săptămâni.

Vaccinarea cu acest produs trebuie urmată de vaccinarea cu un vaccin inactivat (tulpina Ulster 2C) înaintea începerii perioadei de ouat, pentru a oferi cea mai bună eficiență.

Metoda de administrare:

Pentru reconstituirea și prepararea vaccinului, se va utiliza apă rece curată. Soluția de vaccin se utilizează numai după ce comprimatele se dizolvă în întregime. Soluția vaccinală reconstituită este o soluție albastră clară și un strat subțire de spumă se poate forma la suprafață.

9. Recomandări privind administrarea corectă

- Vaccinarea individuală: pe cale oculară

Pentru 1000 de păsări, se dizolvă un comprimat corespunzător a 1000 de doze în 50 ml de apă de băut, neclorinată, fiartă și răcită. După dizolvarea completă a comprimatului se transferă soluția de vaccin în echipamentul de administrare oculară calibrat. Utilizați un picurător calibrat, astfel încât să se distribuie picături de 50 μ l.

Se aplică o picătură de soluție vaccinală în ochiul fiecărei păsări, se lasă ca aceasta să se disperseze uniform pe toată suprafața oculară, după care se eliberează pasărea.

- Vaccinarea în masă: pe cale orală

Pentru 1000 de păsări, se dizolvă un comprimat corespunzător a 1000 de doze într-un volum de apă de băut neclorinată destinat a fi băut în 1 - 2 ore.

Când se utilizează apă din rețeaua de apă, se tratează toată apa care va intra în contact cu vaccinul cu lapte praf degresat, la o rată de 2,5 g/litru, pentru a neutraliza urmele de clor.

Se administrează imediat după reconstituire. Păsările trebuie să nu primească apă timp de 2 ore înainte de vaccinare.

- Vaccinarea în masă: pe cale respiratorie

Pentru 1000 de păsări, se dizolvă un comprimat corespunzător a 1000 de doze într-un volum de apă de băut neclorinată, potrivit în funcție de tipul de spray utilizat (spray cu presiune sau spray cu con rotativ). Se pulverizează soluția vaccinală deasupra păsărilor utilizând un spray capabil să producă micro-picături (cu diametru mediu de 80-100 μ m).

Pentru a asigura o distribuire adecvată a vaccinului, asigurați-vă că păsările sunt adunate pe o suprafață limitată pe durata pulverizării.

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2°C – 8°C).

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

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 2 ore.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

240062

Dimensiuni de ambalaj:

Cutie de carton cu 1 blister cu 10 tablete de 1000 doze

Cutie de carton cu 1 blister cu 10 tablete de 2000 doze

Cutie de carton cu 10 blistere cu 10 tablete de 1000 doze

Cutie de carton cu 10 blistere cu 10 tablete de 2000 doze

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

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

07/2025

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare:

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

Producător pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire de Porte des Alpes, 99 rue de l'aviation, 69800 SAINT-PRIEST, Franța



Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de comercializare.

Republica Moldova

”Viovant” S.R.L.

str. P. Ștefănuță, 60, or. Ialoveni, 6801-MD

Tel. +37360455822

E-mail: info@viovant.md

17. Alte informații

Vaccinul conține virusul viu al bolii Newcastle, tulpina VG/GA -AVINEW. Tulpina este lentogenă și natural apatogenă pentru păsări (genotip I, clasa II). Vaccinul induce imunizarea activă împotriva bolii de Newcastle, așa cum s-a demonstrat prin infecție de control la puii broiler.

