

ANEXO I

FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

PREVEXXION RN concentrado y disolvente para suspensión inyectable

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada dosis de 0,2 ml de suspensión de la vacuna contiene:

Sustancia activa:

Virus de la enfermedad de Marek (MD), vivo recombinante, asociado a células, serotipo 1,
cepa RN1250: 2,9 a 3,9 log₁₀ UFP*

*UFP: unidades formadoras de placa.

Excipientes:

Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Concentrado y disolvente para suspensión inyectable.

Concentrado: suspensión homogénea opalescente de color amarillo a rosa rojizo.

Disolvente: solución clara de color rojo anaranjado.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Especies de destino

Pollos.

4.2 Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

Para la inmunización activa de pollitos de un día de edad para prevenir la mortalidad y los signos clínicos y reducir las lesiones causadas por el virus MD (incluyendo virus MD altamente virulentos).

Establecimiento de la inmunidad: 5 días después de la vacunación.

Duración de la inmunidad: Una única vacunación es suficiente para proporcionar protección para el período de riesgo completo.

4.3 Contraindicaciones

Ninguna.

4.4 Advertencias especiales para cada especie de destino

Vacunar únicamente animales sanos.

4.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para su uso en animales

Aplicar las precauciones asépticas habituales para todos los procedimientos de administración. Como se trata de una vacuna viva, la cepa de la vacuna puede ser excretada por las aves vacunadas, pero no se ha demostrado que se propague en condiciones experimentales. Sin embargo, deben

adoptarse las medidas veterinarias y de manejo adecuadas para evitar la propagación de la cepa vacunal a pollos no vacunados y otras especies susceptibles.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales

Usar un equipo de protección individual consistente en guantes, gafas y botas al manipular el medicamento veterinario, antes de retirarlo del nitrógeno líquido, y durante las operaciones de descongelación y apertura de las ampollas. Las ampollas de vidrio congeladas pueden explotar durante los cambios bruscos de temperatura. Almacenar y utilizar el nitrógeno líquido solo en lugares secos y bien ventilados. La inhalación de nitrógeno líquido es peligrosa.

4.6 Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)

Ninguna.

4.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Este medicamento veterinario está diseñado para pollitos de un día de edad y, por lo tanto, no se ha establecido la seguridad del medicamento veterinario durante la puesta.

4.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Existe información sobre la seguridad y eficacia que demuestra que esta vacuna puede ser mezclada y administrada con Vaxxitek HVT+IBD. Cuando los pollos con anticuerpos maternos contra el MD son vacunados con la mezcla de estos medicamentos veterinarios, pueden tener un retraso en el establecimiento de la inmunidad contra la bursitis infecciosa aviar (también conocida como enfermedad de Gumboro). La suspensión de la vacuna mezclada no está destinada a la inmunización de los huevos embrionados.

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario deberá realizarse caso por caso.

4.9 Posología y vía de administración

Vía subcutánea.

Preparación de la suspensión de la vacuna:

- Usar guantes, gafas y botas protectoras durante las operaciones de descongelación y apertura de las ampollas. La manipulación de nitrógeno líquido debe realizarse en una zona bien ventilada.
- La preparación de la vacuna se debe planificar antes de sacar las ampollas del nitrógeno líquido. Se debe calcular en primer lugar la cantidad exacta de ampollas de vacuna y la cantidad de disolvente necesario conforme a la tabla que figura a continuación a modo de ejemplo. Cuando este medicamento veterinario se mezcla con Vaxxitek HVT+IBD, ambos deben diluirse en la misma bolsa de disolvente como se indica a continuación.

Bolsa de disolvente	Número de ampollas de Prevexxion RN	Número de ampollas de Vaxxitek HVT+IBD
1 x 200 ml	1 x 1.000 dosis	1 x 1.000 dosis
1 x 400 ml	2 x 1.000 dosis o 1 x 2.000 dosis	2 x 1.000 dosis o 1 x 2.000 dosis
1 x 800 ml	4 x 1.000 dosis o 2 x 2.000 dosis o 1 x 4.000 dosis	4 x 1.000 dosis o 2 x 2.000 dosis

- Sacar del contenedor de nitrógeno líquido únicamente las ampollas, que se vayan a utilizar inmediatamente.

- Descongelar rápidamente el contenido de las ampollas por agitación suave en agua entre 25 °C—30 °C. El proceso de descongelación no debe superar los 90 segundos. Continuar inmediatamente con el siguiente paso.
- Una vez descongeladas, limpie las ampollas con un paño de papel limpio y, a continuación, ábralas sosteniéndolas a la distancia del brazo (para evitar lesiones si se rompe alguna ampolla).
- Seleccionar una jeringa estéril de tamaño adecuado para extraer la vacuna de todas las ampollas que se hayan descongelado, y dotarla de una aguja de calibre 18 o más grande.
- Romper la protección de la bolsa de disolvente, luego insertar suavemente la aguja de la jeringa a través del tabique de uno de los tubos de conexión de la bolsa y extraer 2 ml de disolvente.
- A continuación, extraer el contenido completo de todas las ampollas descongeladas en la jeringa. Para ello, extraer lentamente el contenido de cada ampolla inclinándola suavemente hacia delante e insertando la aguja con el borde biselado hacia abajo, hacia el fondo de la ampolla. Continuar hasta extraer toda la vacuna de la ampolla.
- Transferir el contenido de la jeringa a la bolsa de disolvente (no utilice el disolvente si está turbio).
- Mezclar suavemente la vacuna en la bolsa de disolvente moviendo la bolsa hacia delante y hacia atrás.
- Es importante enjuagar las ampollas y las puntas de las ampollas. Para ello, extraer un pequeño volumen del disolvente que contiene la vacuna en la jeringa. A continuación, llenar lentamente los cuerpos y las puntas de las ampollas con ello. Retirar el contenido de los cuerpos y las puntas de las ampollas, e inyectarlo de nuevo en la bolsa de disolvente.
- Repetir esta operación de enjuague una vez más.
- Repetir las operaciones de descongelación, apertura, transferencia y enjuague para el número adecuado de ampollas que se van a diluir en la bolsa de disolvente.
- La vacuna está lista para su uso y debe mezclarse mediante agitación suave y usarse de inmediato. Durante la vacunación, mueva suavemente la bolsa con frecuencia para asegurar que la vacuna se mantiene mezclada homogéneamente.
- La vacuna es una suspensión inyectable clara de color rojo anaranjado para ser utilizada antes de dos horas. No congelarla bajo ninguna circunstancia. No reutilizar envases abiertos de la vacuna.

Posología:

Una única inyección de 0,2 ml por pollito de un día de edad.

Método de administración:

La vacuna debe administrarse mediante inyección subcutánea en el cuello.

4.10 Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario

Se observó un efecto limitado y transitorio en el crecimiento cuando se administró una dosis máxima de liberación diez veces mayor a los pollos Livorno blancos libres de patógenos específicos.

4.11 Tiempo(s) de espera

Cero días.

5. PROPIEDADES INMUNOLÓGICAS

Grupo farmacoterapéutico: Inmunológicos para aves, vacunas de virus vivos.

Código ATC vet: QI01AD03

La vacuna contiene los virus recombinantes RN1250 dentro de células embrionarias de pollo.

La vacuna es un virus MD de ingeniería compuesto por tres cepas del serotipo 1. Su genoma también contiene largas repeticiones terminales del virus de la reticuloendoteliosis.

La vacuna induce una inmunidad activa contra la enfermedad de Marek en pollos.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Concentrado de la vacuna:

Dimetilsulfóxido
Medio 199 de Earle
Hidrógeno carbonato de sodio
Ácido clorhídrico
Agua para preparaciones inyectables

Disolvente:

Sacarosa
Caseína hidrolizada
Fenolsulfonftaleína (rojo fenol)
Hidrógeno fosfato de potasio
Dihidrógeno fosfato de potasio
Hidróxido de sodio o ácido clorhídrico
Agua para preparaciones inyectables

6.2 Incompatibilidades principales

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario, excepto aquellos mencionados en la sección 4.8 y el disolvente suministrado para su uso con el medicamento veterinario.

6.3 Período de validez

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años.
Período de validez del disolvente envasado para su venta: 2 años.
Período de validez después de la preparación de la vacuna según las instrucciones: 2 horas a temperatura inferior a 25°C.

6.4 Precauciones especiales de conservación

Concentrado de la vacuna:

Conservar y transportar congelado en nitrógeno líquido.
El nivel de nitrógeno líquido de los contenedores se debe comprobar regularmente y rellenarse según sea necesario.
Desechar cualquier ampolla que se haya descongelado accidentalmente.

Disolvente:

Conservar a temperatura inferior a 30 °C. No congelar. Proteger de la luz.

6.5 Naturaleza y composición del envase primario

Concentrado de la vacuna:

- Ampolla de vidrio tipo I con 1.000 dosis de vacuna, en un soporte con 5 ampollas.
- Ampolla de vidrio tipo I con 2.000 dosis de vacuna, en un soporte con 5 ampollas.
- Ampolla de vidrio tipo I con 4.000 dosis de vacuna, en un soporte con 4 ampollas.

Los soportes de ampollas se almacenan primero en bombonas y estas bombonas se almacenan después en contenedores de nitrógeno líquido.

Disolvente:

- Bolsa de policloruro de vinilo de 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1.000 ml, 1.200 ml, 1.600 ml, 1.800 ml o 2.400 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

6.6 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
ALEMANIA

8. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/20/254/001-003

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 20/07/2020

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos (<http://www.ema.europa.eu/>).

PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO

No procede.

ANEXO II

- A. FABRICANTE DE LA SUSTANCIA ACTIVA BIOLÓGICA Y FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES**
- B. CONDICIONES O RESTRICCIONES RESPECTO A SU DISPENSACIÓN Y USO**
- C. DECLARACIÓN DE LOS LMR**

A. FABRICANTE DE LA SUSTANCIA ACTIVA BIOLÓGICA Y FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES

Nombre y dirección del fabricante de la sustancia activa biológica

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

Nombre y dirección del fabricante responsable de la liberación de los lotes

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

B. CONDICIONES O RESTRICCIONES RESPECTO A SU DISPENSACIÓN Y USO

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

En virtud del artículo 71 de la Directiva 2001/82/CE del Parlamento Europeo y del Consejo modificada, un Estado Miembro puede, de conformidad con su legislación nacional, prohibir la fabricación, importación, posesión, venta, suministro y/o uso de los medicamentos veterinarios inmunológicos en la totalidad o en parte de su territorio, si se demostrase que:

- a) la administración del medicamento a animales interfiere con la aplicación de un programa nacional para el diagnóstico, el control o la erradicación de enfermedades de los animales, o dificulta la certificación de ausencia de contaminación en animales vivos o en alimentos u otros productos obtenidos de animales tratados.
- b) el medicamento veterinario está destinado a inducir inmunidad frente a una enfermedad ausente desde hace mucho tiempo en el territorio en cuestión.

C. DECLARACIÓN DE LOS LMR

La sustancia activa siendo un principio de origen biológico indicado para producir inmunidad activa no se considera incluida en el ámbito de aplicación del Reglamento (CE) nº 470/2009.

Los excipientes mencionados en la sección 6.1 del RCP se consideran también sustancias permitidas para las cuales el cuadro I del anexo del Reglamento (UE) nº 37/2010 de la Comisión indica que no requieren LMR o no se consideran incluidos en el ámbito de aplicación del Reglamento (CE) nº 470/2009 cuando se usan como tales en este medicamento veterinario.

ANEXO III
ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

**DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO
AMPOLLA**

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

PREVEXXION RN

2. CANTIDAD DE (LAS) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

1.000
2.000
4.000



4. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

s.c./SC

5. TIEMPO(S) DE ESPERA

6. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

7. FECHA DE CADUCIDAD

EXP {mes/año}

8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”



DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO

DISOLVENTE

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Disolvente para vacunas aviares asociadas a células.

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

3. FORMA FARMACÉUTICA

4. TAMAÑO DEL ENVASE

200 ml
400 ml
600 ml
800 ml
1.000 ml
1.200 ml
1.600 ml
1.800 ml
2.400 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Pollos.

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Lea el prospecto suministrado con la vacuna antes de usar.

8. TIEMPO(S) DE ESPERA

Tiempo de espera: Cero días.

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

10. FECHA DE CADUCIDAD

EXP {mes/año}

Una vez reconstituido, utilizar antes de 2 horas.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura inferior a 30 °C. No congelar. Proteger de la luz.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Eliminación: lea el prospecto.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
ALEMANIA

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/20/254/001 1.000 dosis x 5

EU/2/20/254/002 2.000 dosis x 5

EU/2/20/254/003 4.000 dosis x 4

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lot {número}

B. PROSPECTO

PROSPECTO:
PREVEXXION RN concentrado y disolvente para suspensión inyectable

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
ALEMANIA

Fabricante responsable de la liberación del lote

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

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

PREVEXXION RN concentrado y disolvente para suspensión inyectable

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Cada dosis de 0,2 ml de suspensión de la vacuna contiene:

Sustancia activa:

Virus de la enfermedad de Marek (MD), vivo recombinante, asociado a células, serotipo 1,
cepa RN1250: 2,9 a 3,9 log₁₀ UFP*

*UFP: unidades formadoras de placa.

Concentrado y disolvente para suspensión inyectable.

Concentrado: suspensión homogénea opalescente de color amarillo a rosa rojizo.

Disolvente: solución clara de color rojo anaranjado.

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para la inmunización activa de pollitos de un día de edad para prevenir la mortalidad y los signos clínicos y reducir las lesiones causadas por el virus MD (incluyendo virus MD altamente virulentos).

Establecimiento de la inmunidad: 5 días después de la vacunación.

Duración de la inmunidad: Una única vacunación es suficiente para proporcionar protección para el periodo de riesgo completo.

5. CONTRAINDICACIONES

Ninguna.

6. REACCIONES ADVERSAS

Ninguna.

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

7. ESPECIES DE DESTINO

Pollos.

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Una única inyección de 0,2 ml por pollito de un día de edad.

La vacuna debe administrarse mediante inyección subcutánea en el cuello.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Preparación de la suspensión de la vacuna:

- Usar guantes, gafas y botas protectoras durante las operaciones de descongelación y apertura de las ampollas. La manipulación de nitrógeno líquido debe realizarse en una zona bien ventilada.
- La preparación de la vacuna se debe planificar antes de sacar las ampollas del nitrógeno líquido. Se debe calcular en primer lugar la cantidad exacta de ampollas de vacuna y la cantidad de disolvente necesario conforme a la tabla que figura a continuación a modo de ejemplo. Cuando este medicamento veterinario se mezcla con Vaxxitek HVT+IBD, ambos deben diluirse en la misma bolsa de disolvente como se indica a continuación.

Bolsa de disolvente	Número de ampollas de Prevxion RN	Número de ampollas de Vaxxitek HVT+IBD
1 x 200 ml	1 x 1.000 dosis	1 x 1.000 dosis
1 x 400 ml	2 x 1.000 dosis o 1 x 2.000 dosis	2 x 1.000 dosis o 1 x 2.000 dosis
1 x 800 ml	4 x 1.000 dosis o 2 x 2.000 dosis o 1 x 4.000 dosis	4 x 1.000 dosis o 2 x 2.000 dosis

- Sacar del contenedor de nitrógeno líquido únicamente las ampollas, que se vayan a utilizar inmediatamente.
- Descongelar rápidamente el contenido de las ampollas por agitación suave en agua entre 25 °C—30 °C. El proceso de descongelación no debe superar los 90 segundos. Continuar inmediatamente con el siguiente paso.
- Una vez descongeladas, limpie las ampollas con un paño de papel limpio y, a continuación, ábralas sosteniéndolas a la distancia del brazo (para evitar lesiones si se rompe alguna ampolla).
- Seleccionar una jeringa estéril de tamaño adecuado para extraer la vacuna de todas las ampollas que se hayan descongelado, y dotarla de una aguja de calibre 18 o más grande.
- Romper la protección de la bolsa de disolvente, luego insertar suavemente la aguja de la jeringa a través del tabique de uno de los tubos de conexión de la bolsa y extraer 2 ml de disolvente.
- A continuación, extraer el contenido completo de todas las ampollas descongeladas en la jeringa. Para ello, extraer lentamente el contenido de cada ampolla inclinándola suavemente hacia delante e insertando la aguja con el borde biselado hacia abajo, hacia el fondo de la ampolla. Continuar hasta extraer toda la vacuna de la ampolla.
- Transferir el contenido de la jeringa a la bolsa de disolvente (no utilice el disolvente si está turbio).

- Mezclar suavemente la vacuna en la bolsa de disolvente moviendo la bolsa hacia delante y hacia atrás.
- Es importante enjuagar las ampollas y las puntas de las ampollas. Para ello, extraer un pequeño volumen del disolvente que contiene la vacuna en la jeringa. A continuación, llenar lentamente los cuerpos y las puntas de las ampollas con ello. Retirar el contenido de los cuerpos y las puntas de las ampollas, e inyectarlo de nuevo en la bolsa de disolvente.
- Repetir esta operación de enjuague una vez más.
- Repetir las operaciones de descongelación, apertura, transferencia y enjuague para el número adecuado de ampollas que se van a diluir en la bolsa de disolvente.
- La vacuna está lista para su uso y debe mezclarse mediante agitación suave y usarse de inmediato. Durante la vacunación, mueva suavemente la bolsa con frecuencia para asegurar que la vacuna se mantiene mezclada homogéneamente.
- La vacuna es una suspensión inyectable clara de color rojo anaranjado para ser utilizada antes de dos horas. No congelar la vacuna bajo ninguna circunstancia. No reutilizar envases abiertos de la vacuna.

10. TIEMPO(S) DE ESPERA

Cero días.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

El concentrado de la vacuna se debe conservar y transportar congelado en nitrógeno líquido.

El nivel de nitrógeno líquido de los contenedores se debe comprobar regularmente y rellenarse según sea necesario.

El disolvente se debe conservar a temperatura inferior a 30 °C.

No congelar.

Proteger de la luz.

Período de validez después de la preparación de la vacuna según las instrucciones: 2 horas a temperatura inferior a 25 °C.

No usar la vacuna después de la fecha de caducidad que figura en la ampolla.

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Advertencias especiales para cada especie de destino:

Vacunar únicamente animales sanos.

Precauciones especiales para su uso en animales:

Aplicar las precauciones asépticas habituales para todos los procedimientos de administración.

Como se trata de una vacuna viva, la cepa de la vacuna puede ser excretada por las aves vacunadas, pero no se ha demostrado que se propague en condiciones experimentales. Sin embargo, deben adoptarse las medidas veterinarias y de manejo adecuadas para evitar la propagación de la cepa vacunal a pollos no vacunados y otras especies susceptibles.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Usar un equipo de protección individual consistente en guantes, gafas y botas al manipular el medicamento veterinario, antes de retirarlo del nitrógeno líquido, y durante las operaciones de descongelación y apertura de las ampollas. Las ampollas de vidrio congeladas pueden explotar durante los cambios bruscos de temperatura. Almacenar y utilizar el nitrógeno líquido solo en lugares secos y bien ventilados. La inhalación de nitrógeno líquido es peligrosa.

Puesta:

Este medicamento veterinario está diseñado para pollitos de un día de edad y, por lo tanto, no se ha establecido la seguridad del medicamento veterinario durante la puesta.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Existe información sobre la seguridad y eficacia que demuestra que esta vacuna puede ser mezclada y administrada con Vaxxitek HVT+IBD. Cuando los pollos con anticuerpos maternos contra el MD son vacunados con la mezcla de estos medicamentos veterinarios, pueden tener un retraso en el establecimiento de la inmunidad contra la bursitis infecciosa aviar (también conocida como enfermedad de Gumboro). La suspensión de la vacuna mezclada no está destinada a la inmunización de los huevos embrionados.

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario deberá realizarse caso por caso.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario:

Se observó un efecto limitado y transitorio en el crecimiento cuando se administró una dosis máxima de liberación diez veces mayor a los pollos Livorno blancos libres de patógenos específicos.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario, excepto aquellos mencionados en la sección “Interacciones” y el disolvente suministrado para su uso con el medicamento veterinario.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Desechar cualquier ampolla que se haya descongelado accidentalmente. No volver a congelar bajo ninguna circunstancia. No reutilizar envases abiertos de la vacuna.

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos. Pregunte a su veterinario cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos <http://www.ema.europa.eu/>.

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

La vacuna contiene los virus recombinantes RN1250 dentro de células embrionarias de pollo.

La vacuna es un virus MD de ingeniería compuesto por tres cepas del serotipo 1. Su genoma también contiene largas repeticiones terminales del virus de la reticuloendoteliosis.

La vacuna induce una inmunidad activa contra la enfermedad de Marek en pollos.

Formatos:

Concentrado congelado de la vacuna:

- Ampolla de vidrio tipo I con 1.000 dosis de vacuna, en un soporte con 5 ampollas.
- Ampolla de vidrio tipo I con 2.000 dosis de vacuna, en un soporte con 5 ampollas.
- Ampolla de vidrio tipo I con 4.000 dosis de vacuna, en un soporte con 4 ampollas.

Los soportes de ampollas se almacenan primero en bombonas y estas bombonas se almacenan después en contenedores de nitrógeno líquido.

Disolvente:

- Bolsa de policloruro de vinilo de 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1.000 ml, 1.200 ml, 1.600 ml, 1.800 ml o 2.400 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.