

PROSPECTO

AVINEW NEO comprimido efervescente para pollos y pavos

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 Animal Health España, S.A.U.
Prat de la Riba, 50
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)
España

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

AVINEW NEO comprimido efervescente para pollos y pavos

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

Cada dosis contiene:

Sustancia activa:

Virus de la enfermedad de Newcastle, vivo, cepa VG/GA-AVINEW 5,5 – 7,0 log₁₀ EID₅₀ (*)
(*) EID₅₀: Dosis Infecciosa en Huevo al 50 por ciento

Excipientes:

Azul brillante FCF (E 133)

Comprimido redondo, azul moteado.

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

En pollos de engorde a partir de un día de edad:

Inmunización activa contra la enfermedad de Newcastle para reducir la mortalidad y los signos clínicos asociados con la enfermedad.

Establecimiento de la inmunidad: 14 días después de la primovacunación.

Duración de la inmunidad inducida por la pauta de vacunación: protección hasta la edad de 6 semanas.

En pollitas futuras ponedoras y futuras reproductoras a partir de 4 semanas de edad:

Preparación para la inmunización activa contra la caída de puesta causada por la enfermedad de Newcastle antes de la vacunación con una vacuna inactivada (cepa Ulster 2C) antes del inicio de la puesta.

Para la duración de la inmunidad de la pauta completa de vacunación, véase el prospecto de la vacuna inactivada de recuerdo.

En pavos a partir de la edad de un día:

Inmunización activa contra la enfermedad de Newcastle para reducir la mortalidad y los signos clínicos asociados con la enfermedad.

Establecimiento de la inmunidad: 21 días después de la primovacunación.

No hay datos disponibles sobre la duración de la inmunidad.

5. CONTRAINDICACIONES

Ninguna.

6. REACCIONES ADVERSAS

Ninguna conocida.

En pollitas futuras ponedoras y futuras reproductoras, consulte el prospecto de la vacuna inactivada de recuerdo.

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.

Como alternativa puede usted notificar al Sistema Español de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde

https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

7. ESPECIES DE DESTINO

Pollos (pollos de engorde, pollitas futuras ponedoras y futuras reproductoras).

Pavos.

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

En pollos de engorde:

Primovacunación por vía oftálmica (gota en ojo) o por vía oculonasal (pulverización gruesa): a partir de la edad de un día.

Recuerdo por vía oral (en agua de bebida): a la edad de 2 a 3 semanas.

El intervalo mínimo entre las dos vacunaciones debe ser de 2 semanas.

En pollitas futuras ponedoras y futuras reproductoras:

Dos administraciones por vía oftálmica (gota en ojo), vía oculonasal (pulverización gruesa) o vía oral (agua de bebida): a la edad de 4 semanas y 8 semanas.

La vacunación con el medicamento veterinario debe ser seguida por la vacunación con una vacuna inactivada (cepa Ulster 2C) antes del inicio de la puesta para proporcionar suficiente eficacia.

En pavos:

Vacunación por vía oculonasal (pulverización gruesa): a partir de la edad de un día.

Método de administración:

Para reconstituir y preparar la vacuna, utilizar agua limpia y fresca.

Para la preparación y administración de la vacuna, úsese material limpio libre de desinfectantes y/o antisépticos.

Esperar hasta la completa disolución de los comprimidos antes de usar la solución vacunal. La vacuna reconstituida es una solución azul, y puede formarse una fina capa espumosa en la superficie.

- Vacunación individual, vía oftálmica:

Para 1.000 aves, disolver un comprimido de 1.000 dosis en 50 ml de agua potable sin cloro, hervida y enfriada, preparada en un envase limpio libre de desinfectantes y/o antisépticos. Esperar hasta la completa disolución del comprimido, y luego usar una jeringa para transferir la solución vacunal al cuenta-gotas. Se recomienda preparar la vacuna en un área limpia separada de los animales.

Usar un cuenta-gotas calibrado, para distribuir gotas de 50 µl.

Depositar una gota de la solución de la vacuna en el ojo de cada ave, dejando que se extienda la gota y soltar el ave.

- Vacunación colectiva, vía oral:

Para 1.000 aves, disolver un comprimido de 1.000 dosis en el volumen de agua potable sin cloro previsto para ser consumido en una o dos horas.

En caso de utilizar agua de la red general, tratar toda el agua que entre en contacto con la vacuna con leche desnatada en polvo en proporción de 2,5 g por litro, para neutralizar las trazas de cloro.

Distribuir la solución de vacuna a las aves. Las aves deben haber sido previamente privadas de agua durante 2 horas.

- Vacunación colectiva, pulverización gruesa:

Para 1.000 aves, disolver un comprimido de 1.000 dosis en el volumen de agua potable sin cloro adaptado al tipo de pulverizador usado (pulverizador a presión o pulverizador con cono giratorio).

Pulverizar la solución de la vacuna por encima de las aves utilizando un pulverizador capaz de producir microgotas (diámetro medio de 80-100 µm).

Para la distribución adecuada de la vacuna, asegurarse de que las aves estén muy agrupadas durante la nebulización. El sistema de ventilación del gallinero no debe estar en funcionamiento durante la pulverización.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Esperar hasta la completa disolución de los comprimidos antes de usar la solución vacunal.

Para la preparación y administración de la vacuna, úsese material limpio libre de desinfectantes y/o antisépticos.

10. TIEMPO(S) DE ESPERA

Cero días.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.
Conservar y transportar refrigerado (entre 2 °C y 8 °C).
Período de validez después de su reconstitución según las instrucciones: 2 horas.
Conservar los comprimidos en el blíster original.
Conservar los blísteres en el embalaje exterior.

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Advertencias especiales para cada especie de destino:

Vacunar únicamente a aves sanas.

Precauciones especiales para su uso en animales:

El virus vacunal puede diseminarse a aves no vacunadas. En pavos, se ha demostrado que esta diseminación es antes de 21 días después de la administración de una sobredosis de 10 veces. La infección de las aves no vacunadas con el virus vacunal de las aves vacunadas no produce ningún signo de patología. Por otra parte, el ensayo de reversión a virulencia realizado en el laboratorio ha demostrado que el virus vacunal no presenta ninguna característica patógena después de 10 pases en pollos. Por tanto, la diseminación a las aves no vacunadas, según el estado actual de nuestros conocimientos, puede considerarse como segura.

En pavos, el establecimiento de la inmunidad se evaluó en aves seronegativas SPF. Se desconoce el impacto de los anticuerpos maternos en la respuesta a la vacunación en pavos.

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

Debe tenerse cuidado durante el manejo de la solución vacunal.

El virus de la enfermedad de Newcastle puede causar conjuntivitis transitoria en el hombre. Dado que esta vacuna se ha preparado con microorganismos vivos atenuados, deben tomarse las medidas adecuadas para evitar la contaminación del manipulador y de otras personas que colaboren en el proceso. Por lo tanto, durante la preparación y administración de la suspensión vacunal, se recomienda usar protección respiratoria y ocular de conformidad con las normas europeas actualmente en vigor.

Para más información, contactar con el fabricante.

Deben lavarse y desinfectarse las manos después de la vacunación.

Puesta:

No usar en aves durante la puesta.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

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 se deberá realizar caso por caso.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

No se han observado efectos adversos después de la administración de 10 veces la dosis recomendada de vacuna.

Incompatibilidades:

La presencia de desinfectantes y/o antisépticos en el agua y en el material usado para la disolución de los comprimidos es incompatible con una vacunación eficaz.

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

13. 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.

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

Septiembre 2020.

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

La vacuna contiene virus vivo de la enfermedad de Newcastle, cepa VG/GA-AVINEW. La cepa VG/GA-AVINEW es lentogénica y naturalmente apatogénica para pollos (genotipo I, clase II). La vacuna induce una inmunización activa contra la enfermedad de Newcastle, demostrada por la prueba de desafío en pollos de engorde y en pavos.

Formatos:

Caja de 1 blíster de 10 comprimidos de 1.000 o 2.000 dosis

Caja de 10 blísteres de 10 comprimidos de 1.000 o 2.000 dosis

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Fabricado usando tecnología bajo licencia de Phibro Animal Health Corporation USA y sus afiliados.