

ANNEXE

INFORMATIONS DISPONIBLES

Dénomination du médicament vétérinaire

FILAVAC HNEG K suspension injectable pour oies

Composition qualitative et quantitative

Une dose de 0,5 mL contient :

Substance(s) active(s) :

Virus inactivé de la néphrite hémorragique entérite de l'oie,
souche Toulouse 2000..... 10¹⁰ GHPV équivalents génome

Excipients:

Carbopol..... 2 mg
Eau pour préparations injectables QSP 0.5 mL

Forme pharmaceutique

Suspension injectable.

Informations cliniques

Espèce cible

Oie.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Immunisation active des oisons et immunisation active des reproducteurs afin d'induire une immunisation passive des oisons contre le polyomavirus de la néphrite hémorragique entérite de l'oie.

Contre-indications

Aucune connue.

Mises en garde particulières

Aucune information n'est disponible sur l'utilisation du vaccin chez des animaux séropositifs, y compris chez des animaux ayant des anticorps maternels. Ainsi, dans les situations où l'on s'attend à un niveau élevé d'anticorps, le protocole vaccinal doit être élaboré en conséquence.

Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Ne vacciner que les animaux en bonne santé.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

En cas d'injection accidentelle du vaccin à l'homme, une consultation médicale est nécessaire.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Aucun connu.

Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Aucune information n'est disponible sur l'utilisation du vaccin pendant la période de ponte.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité et l'efficacité de l'association de ce vaccin avec un autre médicament vétérinaire. En conséquence, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

Posologie et voie d'administration

Le vaccin peut être administré à partir de l'âge d'un jour.

Laisser le vaccin atteindre une température de 15 à 25°C et agiter correctement avant l'emploi.

Utiliser des seringues et des aiguilles stériles.

Injecter 0.5 mL par animal, par voie sous-cutanée, à l'arrière du cou. Pour une réponse optimale, il est recommandé de répéter la vaccination, 3 à 6 semaines après la première administration.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes) si nécessaire

Aucune information disponible.

Temps d'attente

Zéro jour.

Propriétés immunologiques

Groupe pharmacothérapeutique : immunisation active contre le polyomavirus de la néphrite hémorragique entérique de l'oie

ATC Vet Code : QI01DA

Liste des excipients

Carbopol.

Eau pour préparations injectables.

Incompatibilités majeures

Aucune connue.

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 12 mois.

Durée de conservation après première ouverture : 2 heures.

Précautions particulières de conservation

Conserver et transporter à une température comprise entre +2°C et +8°C,

Ne pas congeler.

Nature et composition du conditionnement primaire / Présentation(s) disponible(s)

Flacon verre de 50 mL (100 doses)
Flacon polypropylène de 300 mL (500 doses)
Bouchon élastomère nitrile
Capsule aluminium

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

FILAVIE
20, LA CORBIERE
ROUSSAY 49450 SEVREMOINE

Mentions réglementaires

USAGE VETERINAIRE
AUTORISATION TEMPORAIRE D'UTILISATION N°90023