

FICHA TÉCNICA

NOBILIS® REO 1133 Vacuna viva Tenosinovitis aviar (Artritis viral) Polvo liofilizado

Composición:

Cada dosis reconstituida contiene:

Reovirus Aviar, cepa 1133	≥ 10 ^{3,1} TCID ₅₀
Excipientes c.s.p.	0,2 ml

Indicaciones de uso:

Como ayuda en la prevención de la Tenosinovitis Aviar (Artritis Viral) en pollos a partir de los 5 días de edad.

Especies de destino:

Pollos.

Posología, edad o peso, condición fisiológica, vía de administración y modo de empleo:

Dosis: Inyectar 0,2 ml de vacuna reconstituida por vía subcutánea en la parte posterior del cuello o intramuscular en el pecho.

Preparación de la vacuna:

- Reconstituya la vacuna con el Diluyente para vacunas liofilizadas de aves de Intervet. Use 200 ml de diluyente para 1000 dosis de vacuna.
- El equipo de vacunación debe ser estéril y libre de trazas de desinfectante o alcohol.
- Mediante una jeringa estéril agregue un poco de diluyente al frasco de vacuna y agite.
- Retire con la misma jeringa la vacuna rehidratada del frasco y añádala al resto del diluyente. Agite suavemente para mezclar. Recoja nuevamente un pequeño volumen del frasco de diluyente con la jeringa y enjuague el frasco que contenía la vacuna, y añádala de nuevo al frasco con la vacuna ya reconstituida.
- Retire la jeringa utilizada (esterilícela o quémela).
- Llene la jeringa automática, previamente esterilizada de acuerdo a las recomendaciones del fabricante, con la vacuna reconstituida y ajuste para una dosis de 0,2 ml
- La vacuna está lista para su uso.

Programa de vacunación: Se deben tener en cuenta muchos factores a la hora de establecer un buen programa de vacunación para una granja en particular. Para que sea completamente eficaz, la vacuna deberá ser adecuadamente administrada a aves sanas, sensibles a la vacunación, mantenidas en un ambiente adecuado bajo buenas condiciones de manejo. Además, la respuesta a la vacunación puede ser influenciada por la edad de las aves y su estado inmune.

En la protección contra el reovirus, los anticuerpos maternos, transferidos a la descendencia a través del vitelo, juegan un rol importante. Para conseguir esta transferencia, se recomienda implantar un programa de vacunación utilizando vacunas vivas atenuadas y vacunas inactivadas. En zonas de alta exposición al virus, los pollos pueden ser susceptibles durante las primeras semanas de vida. Por consiguiente, se hace necesaria la vacunación a una edad temprana. En estas condiciones la aplicación de esta vacuna se debe realizar comenzando a los 5 días de edad. Posteriormente se vacunará entre las 5-7 semanas y nuevamente entre las 9 y 11 semanas.

FICHA TÉCNICA

En zonas de menor exposición, la primera vacunación se aplicará entre las 5 y 7 semanas de edad y la revacunación entre las 9-11 semanas.

En aves reproductoras, para completar este programa, se recomienda la vacunación con vacuna inactivada de reovirus entre las 18 y 22 semanas de edad.

Contraindicaciones:

No usar 12 semanas antes del comienzo de la postura. No usar durante la postura.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Vacunar sólo aves sanas.

Aunque algunas enfermedades cursan de manera inaparente, pueden causar complicaciones post-vacunales o deteriorar la respuesta inmune esperada tras la vacunación (Coccidiosis, Micoplasma, Enfermedad de Gumboro, Enfermedad de Marek, etc).

Se deberán tomar precauciones para evitar el estrés durante la vacunación y en el periodo postvacunal.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

No existe información disponible respecto de la seguridad y eficacia para el uso concomitante con otros productos farmacéuticos, por lo cual no se recomienda administrar otros productos 14 días previos y posteriores a la inmunización.

Efectos no deseados o reacciones adversas:

Ninguno conocido.

Período de resguardo:

Cero días.

Precauciones especiales para el operador:

Este producto contiene aceite mineral. Una inyección accidental o auto inyección accidental pueden resultar en dolor severo e inflamación, especialmente si se inyecta en una articulación a un dedo, y en casos raros, puede resultar en la pérdida del dedo afectado si no acude a atención médica de inmediato. Si usted es inyectado accidentalmente con este producto, busque atención médica de inmediato aunque solo sea una pequeña cantidad inyectada y lleve el inserto interno con usted. Si el dolor persiste por más de 12 horas luego del examen médico, busque atención médica otra vez.

Condiciones de almacenamiento:

La vacuna se debe almacenar entre 2 y 8° C en la oscuridad. No congelar. El Diluyente FD se debe almacenar a temperatura ambiente entre 15 y 30° C. Una vez reconstituida, proteger del calor y utilizar inmediatamente.

Presentación:

Caja con 10 frascos de 1000 o 2000 dosis. Incluye inserto.

Frascos de diluyente FD de 200 o 400 ml.

FICHA TÉCNICA

Fabricado por:

Intervet International B.V.
Wim de Koverstraat 35,
5831 AN Boxmeer, Holanda.

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.
Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 8, Las Condes, Santiago - Chile.
Bajo Licencia de Intervet International B.V. Holanda.

USO VETERINARIO

VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA

Reg SAG N°1143-B