**PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

1. Název veterinárního léčivého přípravku

GALLIMUNE 407 ND+IB+EDS+ART injekční emulze

2. Složení

Každá dávka 0,3 ml obsahuje:

Paramyxovirus pseudopestis avium inactivatum, kmen Ulster 2C ≥ 50 PD501

Virus bronchitis infectiosae avium inactivatum, kmen Mass41 ≥ 18 HI.U

Adenovirus (EDS 76) inactivatum, kmen V127 ≥ 180 HI.U

Virus rhinotracheitidis infectiosae meleagridis inactivatum2, kmen VCO3 ≥ 0,76 ODD

Thiomersal 30 μg

Roztok formaldehydu ≤ 90 μg

Tekutý parafín (jako adjuvans) 170 až 186 mg

Obsah je vyjádřen titrem protilátek zjištěným během testu účinnosti. Jedna jednotka (U) odpovídá titru protilátek v hodnotě 1.

HI: hemaglutinační inhibice – ODD: rozdíl optické hustoty

1 Minimální ochranná dávka podle monografie 0870 Ph. Eur.

2 Dříve označovaný jako virus ptačí rhinotracheitidy (ART), který je spouštěcím patogenem syndromu oteklé hlavy u kuřat.

Bělavá homogenní emulze

3. Cílové druhy zvířat

Kur domácí (chovné a nosné kuřice).

4. Indikace pro použití

Revakcinace chovných a nosných kuřic po primární vakcinaci živými vakcínami proti:

* viru Newcastleské choroby, ke snížení poklesu snášky spojeného s infekcí Newcastleskou chorobou,
* viru infekční bronchitidy, ke snížení poklesu snášky spojeného s infekcí infekční bronchitidou způsobenou

kmenem Mass41

* pneumoviru ptáků, ke snížení respiračních příznaků spojených s infekcí pneumovirem ptáků (syndromem oteklé hlavy).

Aktivní imunizace chovných a nosných kuřic ke snížení poklesu snášky způsobeného syndromem poklesu snášky (EDS76), bez primární vakcinace.

Newcastleská choroba, infekční bronchitida a syndrom poklesu snášky:

Nástup imunity: 4 týdny po vakcinaci.

Trvání imunity: jedno snáškové období.

Rhinotracheitida krůt:

Nástup imunity: 14 týdnů po vakcinaci.

Trvání imunity: jedno snáškové období.

5. Kontraindikace

Nejsou.

6. Zvláštní upozornění

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Pro uživatele:

Tento veterinární léčivý přípravek obsahuje minerální olej. Náhodná injekce/náhodné sebepoškození injekčně podaným přípravkem může způsobit silné bolesti a otok, zvláště po injekčním podání do kloubu nebo prstu, a ve vzácných případech může vést ke ztrátě postiženého prstu, pokud není poskytnuta rychlá lékařská péče.

Pokud u vás došlo k náhodné injekci veterinárního léčivého přípravku, vyhledejte lékařskou pomoc, i když šlo jen o malé množství, a vezměte příbalovou informaci s sebou.

Pokud bolest přetrvává více než 12 hodin po lékařské prohlídce, obraťte se na lékaře znovu.

Pro lékaře:

Tento veterinární léčivý přípravek obsahuje minerální olej. I když bylo injekčně podané malé množství, náhodná injekce tohoto veterinárního léčivého přípravku může vyvolat intenzivní otok, který může např. končit ischemickou nekrózou, a dokonce i ztrátou prstu. Odborná, RYCHLÁ chirurgická péče je nutná a může vyžadovat včasné chirurgické otevření a výplach místa, kam byla injekce podána, zvláště tam, kde je zasažena pulpa prstu nebo šlacha.

Nosnice:

Nepoužívat u nosnic ve snášce a během 4 týdnů před počátkem snášky.

Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce:

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud se používá zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

Předávkování:

Kromě nežádoucích účinků uvedených v bodu "Nežádoucí účinky" se po podání dvojnásobné dávky vakcíny může objevit přechodná apatie a mírný otok v místě injekčního podání.

Zvláštní omezení použití a zvláštní podmínky pro použití:

Neuplatňuje se.

Hlavní inkompatibility:

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem.

7. Nežádoucí účinky

Kur domácí:

**Velmi časté (> 1 zvíře / 10 ošetřených zvířat):**

Abnormální histologie.1

1 V místě injekčního podání. Tři týdny po vakcinaci byly v 87 % případů histologicky pozorovány tkáňové léze spojené s olejovým adjuvans, např. malé množství olejových reziduí a příležitostně aseptické mikroabscesy. Nebyly pozorovány žádné reakce zjistitelné pohmatem.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci nebo místnímu zástupci držitele rozhodnutí o registraci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Hudcova 232/56a

621 00 Brno

adr@uskvbl.cz

<http://www.uskvbl.cz/cs/farmakovigilance>

8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání

Podejte intramuskulárně jednu dávku (0,3ml) od 18 týdnů věku, ne dříve než 4 týdny po primovakcinaci živými vakcínami proti Newcastleské chorobě (kmen Hitchner B1 nebo VG/GA – AVINEW), infekční bronchitidě (kmen Mass H120) a pneumoviru ptáků (kmen PL21).

9. Informace o správném podávání

Před použitím dobře protřepat.

Aplikujte obvyklé aseptické postupy.

Nepoužívejte injekční stříkačky s písty z přírodního kaučuku nebo butyl elastomeru. Použijte pouze sterilní injekční materiál, včetně jehly a stříkačky.

10. Ochranné lhůty

Bez ochranných lhůt.

11. Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Uchovávejte a přepravujte chlazené (2°C - 8°C).

Chraňte před světlem.

Chraňte před mrazem.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě po Exp.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: spotřebujte ihned.

12. Zvláštní opatření pro likvidaci

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechen nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

O možnostech likvidace nepotřebných léčivých přípravků se poraďte s vaším veterinárním lékařem nebo lékárníkem.

13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. Registrační čísla a velikosti balení

97/139/04-C

Velikosti balení:

150 ml (500 dávek) lahev.

150 ml (500 dávek) lahev, balení 10 lahví.

300 ml (1 000 dávek) lahev.

300 ml (1 000 dávek) lahev, balení 10 lahví.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

15. Datum poslední revize příbalové informace

04/2024

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku naleznete také v národní databázi (<https://www.uskvbl.cz>).

16. Kontaktní údaje

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, 29 avenue Tony Garnier, 69007 Lyon, Francie

Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Laboratoire Porte des Alpes, rue de l’Aviation, 69800 Saint Priest, Francie

Místní zástupci a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.

Tel: +420 234 655 111

17. Další informace

Inaktivovaná vakcína v olejovém adjuvans proti Newcastleské chorobě, infekční bronchitidě, syndromu poklesu snášky (EDS76) a syndromu oteklé hlavy.