

FICHA TECNICA

NOBIVAC MYXO-RHD LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA CONEJOS

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable.
Vía subcutánea.

COMPOSICIÓN POR DOSIS de vacuna reconstituida: Sustancia activa: Virus de mixoma vectorizado con RHD vivo, cepa 009: $\geq 10^{3,0}$ y $\leq 10^{6,1}$ UFF*.

*Unidades formadoras de placas.

INDICACIONES Y ESPECIES DE DESTINO: Conejos: Para la inmunización activa de conejos a partir de las 5 semanas, para reducir la mortalidad y los signos clínicos de mixomatosis y para prevenir la mortalidad debida a la enfermedad hemorrágica del conejo. Establecimiento de la inmunidad: 3 semanas. Duración de la inmunidad: 1 año.

CONTRAINDICACIONES: Ninguna.

PRECAUCIONES: Vacunar solamente conejos sanos. Los conejos que han sido vacunados previamente con otra vacuna de mixomatosis o que han experimentado infecciones naturales de mixomatosis en el campo, pueden no desarrollar una respuesta inmune adecuada frente a la enfermedad hemorrágica del conejo tras la vacunación. Los estudios que incluyen el uso de la vacuna durante las primeras etapas de gestación no fueron concluyentes, por tanto no está recomendada la vacunación durante los primeros 14 días de gestación. No se han realizado estudios de seguridad sobre la función reproductora en conejos machos. Por tanto la vacunación de machos reproductores no está recomendada. 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. No mezclar con ningún otro medicamento veterinario, excepto el disolvente suministrado para su uso con el medicamento. Precauciones especiales de conservación: Liofilizado: Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C). No congelar. Proteger de la luz. Disolvente (Vial de PET de 50 ml): Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C). No congelar. Disolvente (Vial de vidrio de 1 y 10 ml): No requiere condiciones especiales de conservación. No congelar. Período de validez después de su reconstitución según las instrucciones: 4 horas.

TIEMPO DE ESPERA: Cero días.

Uso veterinario – medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Instrucciones completas en el prospecto.

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

Formatos: 5 viales de 1 dosis de vacuna + 5 viales de 1 ml de disolvente; 10 viales de 50 dosis de vacuna + 2 viales de 50 ml de disolvente.

Reg. Nº: EU/2/11/132/001 y EU/2/11/132/004.

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Países Bajos