



## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Poulvac AE

Liofilizat pentru suspensie în apa de băut.

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

### Substanță activă (substanțe active) :

Virusul encefalomielitei aviare, tulipina Calnek, sub-tulpina AE-67:  $10^{3.1}$  EID<sub>50</sub> pana la  $10^{5.5}$  EID<sub>50</sub> / doză

### Excipient(excipienți):

Pentru lista completă a excipienților, vezi punctul 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

- ) Liofilizat pentru suspensie în apa de băut.  
Pudra maronie.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Găini, cu vârstă mai mare de 10 săptămâni.

### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru imunizarea activă a viitoarelor găini outoare și de reproducție, în vederea asigurării unei imunități pasive a progenilor, pentru a preveni transmiterea verticală a virusului encefalomielitei infecțioase aviare. Dezvoltarea imunității împotriva virusului encefalomielitei infecțioase aviare se produce în 2 săptămâni după vaccinare. A fost demonstrat că, găinile de reproducție vaccinate sunt capabile să confere progenilor imunitate pasivă până la 12 luni post-vaccinare, respectiv la sfârșitul perioadei de ouat.

### 4.3 Contraindicații

Nu vaccinați păsările bolnave, slăbite sau stresate.  
Nu vaccinați păsările cu vîrste mai mici de 10 săptămâni.

### 4.4 Atenționări speciale <pentru fiecare specie țintă>

În scopul de a preveni răspândirea virusului de la efectivele vaccinate la cele nevaccinate, toate păsările nevaccinate existente în fermă trebuie vaccinate în același timp.

### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Păsările vaccinate nu trebuie să vina în contact cu cele nevaccinate timp de 42 de zile după vaccinare.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale.

Nu sunt.

## **Alte precauții**

Nu sunt.

### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Nu sunt

### **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

A nu se utiliza la păsările ouatoare sau cu 4 săptămâni înainte de începerea perioadei de ouat.

### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu sunt informații disponibile privind siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu oricare alt produs medicinal veterinar. Decizia de utiliza acest vaccin înainte sau după orice alt podus medicinal veterinar, trebuie luată de la caz la caz.

### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

#### Programul de vaccinare

Vaccinul trebuie administrat în apa de băut. Păsările nu trebuie vaccinate înainte de vîrstă de 10 săptămâni sau mai târziu de 4 săptămâni înainte de începerea perioadei de ouat.

Folosiți echipamente curate pentru vaccinare.

Întrerupeți administrarea oricăror medicamente sau agenți de dezinfecție în apa de băut cu cel puțin 24 de ore înaintea administrării vaccinului și nu reluați folosirea pentru 24 de ore după consumul apei în care s-a reconstituit vaccinul.

Apa folosită pentru administrarea vaccinului nu trebuie să conțină clor. Furnizați suficiente adăpători astfel încât cel puțin 2-3 păsări să poată bea în același timp. Trebuie folosite adăpători curate cu apă neclorinată. Nu folosiți dezinfectant. Lăsați adăpătorile uscate.

Închideți adăpătorile automate. Adăpătorile obișnuite trebuie să conțină numai apă cu vaccin. Apa cu vaccin nu trebuie să treacă prin tancurile în care se administrează medicamentele.

Pentru a stimula setea, îndepărtați apa cu 2 ore înainte de vaccinarea pasărilor.

Îndepărtați capsă de aluminiu a flaconului de vaccin. Îndepărtați dopul de cauciuc și umpleți jumătate de fiola cu apă rece, curată și fără clor. Puneți la loc dopul de cauciuc și agitați fiola până ce se solubilizează vaccinul.

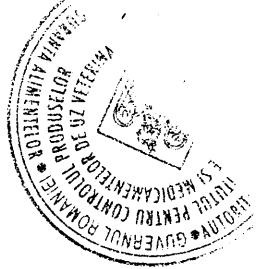
Utilizați recipiente curate, umpluti aproximativ două-trei cu apă rece, curată și fără clor. În aceasta, puteți adăuga lapte praf. Folosiți 4 g lapte praf degresat pentru 1 litru de apă. Agitați laptele praf degresat până la dizolvare. Laptele praf degresat trebuie adăugat și dizolvat primul. Apoi adăugați vaccinul rehidratat 1 fiolă pentru 1000 pasări, care trebuie vaccinate. Agitați din nou.

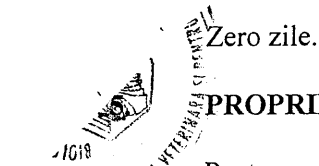
Apoi adăugați amestecul în volumul final de apă de băut, proporția fiind 1000 doze de vaccin pentru 15 litri apă de băut. Niciodată nu dați mai puțin de o doză de vaccin pe pasăre. Distribuiți apoi volumul final de apă vaccinală în adăpătorile curate. Nu expuneți adăpătorile direct la lumina solară. Reluați administrarea regulată a apei de băut numai după ce toată apa vaccinală a fost consumată (consumul trebuie să se realizeze în 1 oră).

### **4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Administrarea unei doze de 10 ori mai mare nu determină reacții adverse.

### **4.11 Timp de așteptare**





## PROPRIETĂȚI IMINOLOGICE

Pentru a stimula imunitatea activă a găinilor și pentru a transmite imunitatea pasivă progenilor acestora, în vederea prevenirii transmiterii verticale a virusului encefalomielitei aviare.

Cod ATC Vet: QI01AD02

Vaccinuri virale vii pentru pasari.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

Zaharoză  
Sorbitol  
Lapte fără grăsime deshidratat  
N-Z Amine tip YT  
Glutamat de potasiu  
Fosfat de potasiu monobazic  
Fosfat de potasiu dibazic

### 6.2 Incompatibilități

Nu amestecați cu nici un alt produs medicinal veterinar.

### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar în ambalajul original pentru vânzare: 18 luni  
Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicatiilor: 2 ore

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Depozitarea și transportul se fac la temperaturi de refrigerare 2°C până la 8°C.

Ferit de lumină.

Nu congelați.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticlă borosilicat, de tip I (Ph. Eur.). Capacitate 6 ml.

Metoda de închidere: dopuri din cauciuc bromobutyl acoperite cu capse de aluminiu.

Dimensiunea ambalajului : 1 x 1000 doze și 10 x 1000 doze.

### 6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Materialele folosite sau neutilizate, se ard sau se imerseză într-un dezinfecțant aprobat de autoritatea competentă.

## 7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Pfizer Limited  
Ramsgate Road  
Sandwich, Kent  
CT13 9NJ  
Marea Britanie



8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

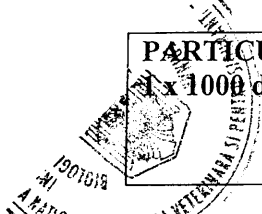
10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE



**PARTICULARITĂȚI CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

1 x 1000 doze

**1. NUMELELE PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR****POULVAC AE**

Liofilizat pentru suspensie în apa de băut.  
Pentru găini.

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE SI A ALTOR SUBSTANȚE**

Virusul encefalomielitei infecțioase aviare tulipa Calnek, sub-tulipa AE-67 :  $10^{3.1}$  EID<sub>50</sub> pana la  $10^{5.5}$  EID<sub>50</sub>/doză.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Liofilizat pentru suspensie în apa de băut.  
Pudră maronie.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

1 x 1,000 doze.

**5. SPECII ȚINTĂ**

Găini cu vârste mai mari de 10 săptămâni.

**6. INDICAȚII**

Pentru imunizarea activă a viitoarelor găini outoare și de reproducție, în vederea asigurării unei imunități pasive progenilor, pentru a preveni transmiterea verticală a virusului encefalomielitei infecțioase aviare.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Pentru administrare orală în apa de băut.  
Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. PERIOADĂ DE AȘTEPTARE**

Zero zile.

**9. PRECAUȚII SPECIALE, DACĂ ESTE NECESSAR**

În scopul de a preveni răspândirea virusului de la efectivele vaccinate la cele nevaccinate, toate păsările nevaccinate existente în fermă trebuie vaccinate în același timp.

Nu vaccinați păsările bolnave, slăbite sau stresate.

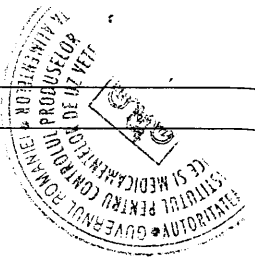
Nu vaccinați păsările cu vârste mai mici de 10 săptămâni.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP:



Folosiți în 2 ore după reconstituire.



#### **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra și transporta la temperaturi de refrigerare (2°C - 8°C).

Ferit de lumină.

Nu congelați.

#### **12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Materialele folosite sau neutilizate, se ard sau se imersează într-un dezinfectant aprobat de autoritatea competență.

#### **13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONAMENTE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz**

) Numai pentru uz veterinar – A se elibera numai pe bază de prescripție medicală veterinară.

#### **14. MENTIUNEA "A NU SE LASA LA ÎNDEMÂNĂ SI VEDEREA COPIILOR"**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

#### **15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Pfizer Limited  
Ramsgate Road  
Sandwich, Kent  
CT13 9NJ  
Marea Britanie

#### **16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

#### **17. NUMĂRUL LOTULUI ȘI DATA DE FABRICATIE**

Lot:



**PARTICULARITĂȚI CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

10 x 1000 doze

**1. NUMELE PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

POULVAC AE

Liofilizat pentru suspensie în apa de băut.

Pentru găini.

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE SI A INGRDIENTILOR**

Virusul encefalomielitei infecțioase aviare tulipa Calnek, sub-tulipa AE-67 :  $10^{3.1}$  EID<sub>50</sub> pana la  $10^{5.5}$  EID<sub>50</sub>/doză.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

) Liofilizat pentru suspensie în apa de băut.

Pudră maronie.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 x 1,000 doze

**5. SPECII ȚINTĂ**

Găini cu vârste mai mari de 10 săptămâni.

**6. INDICATII**

Pentru imunizarea activă a viitoarelor găini outoare și de reproducție, în vederea asigurării unei imunități pasive progenilor, pentru a preveni transmiterea verticală a virusului encefalomielitei infecțioase aviare.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

) Pentru administrare orală în apa de băut.

Citii prospectul înainte de utilizare.

**8. PERIOADĂ DE AȘTEPTARE**

Zero zile.

**9. PRECAUȚII SPECIALE, DACĂ ESTE NECESSAR**

În scopul de a preveni răspândirea virusului de la efectivele vaccinate la cele nevaccinate, toate păsările nevaccinate existente în fermă trebuie vaccinate în același timp.

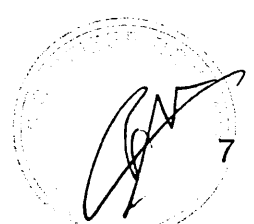
Nu vaccinați păsările bolnave, slăbite sau stresate.

Nu vaccinați păsările cu vârste mai mici de 10 săptămâni

**10. DATA EXPIRĂRII**

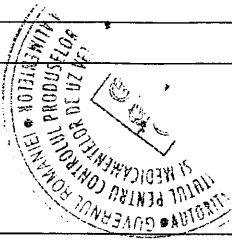
EXP:

Folosiți în 2 ore după reconstituire.



## **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

Păstrați și transportați la temperaturi de refrigerare (2°C - 8°C).  
Ferit de lumină.  
Nu congelează.



## **12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Materialele folosite sau neutilizate, se ard sau se imersează într-un dezinfectant aprobat de autoritate competentă.

## **13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar. A se elibera numai pe bază de prescripție medicală veterinară..

## **14. MENTIUNEA "A NU SE LASA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR"**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

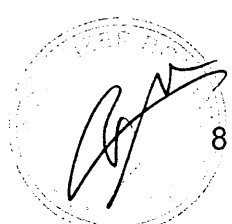
## **15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Pfizer Limited  
Ramsgate Road  
Sandwich, Kent  
CT13 9NJ  
Marea Britanie

## **16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

## **17. NUMĂRUL LOTULUI ȘI DATA FABRICАȚIEI**

Lot:



**PARTICULARITĂȚI MINIME CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**  
1.000 doze / fiolă

**1. NUMELE PRODUSUIOLUI MEDICINAL VETERINAR**

POULVAC AE

Liofilizat pentru suspensie în apa de băut.

Pentru găini.

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ**

Virusul encefalomielitei infecțioase aviare tulpina AE-67 :  $10^{3.1}$  EID<sub>50</sub> pana la  $10^{5.5}$  EID<sub>50</sub>/doză

**3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE**

1,000 doze

**4. CALEA DE ADMINISTRARE**

Pentru administrare în apa de băut. Cititi prospectul inainte de utilizare.

**5. PERIOADĂ DE AȘTEPTARE**

Perioada de asteptare: Zero zile.

**6. NUMĂR LOT**

Lot {număr}

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**8. MENȚIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

**9. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

Păstrați și transportați la temperaturi de refrigerare (2°C - 8°C).

**10. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Pfizer Limited  
Ramsgate Road  
Sandwich, Kent  
CT13 9NJ  
Marea Britanie

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**





## PROSPECT

### PULVAC AE

**Virusul encefalomielitei infecțioase aviare, tulipa AE-67 10<sup>3.1</sup> EID<sub>50</sub> / doză pana la 10<sup>5.5</sup> EID<sub>50</sub>/ doză.**  
**Liofilizat pentru suspensie în apa de băut.**  
**Pentru utilizare la gaini.**

**1. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

Detinătorul autorizației de comercializare:

Detinătorul autorizației de comercializare:

Pfizer Limited  
 Ramsgate Road  
 Sandwich, Kent  
 CT13 9NJ  
 Marea Britanie

Numele și adresa producătorului responsabil pentru eliberarea seriilor de produs:

Fort Dodge Animal Health Holland  
 C.J. van Houtenlaan 36  
 1381 CP Weesp  
 Olanda

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Poulvac AE

Liofilizat pentru suspensie în apa de băut.

**3. DECLARAAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)**

Virusul encefalomielitei infecțioase aviare, tulipa Calnek, sub-tulpina AE-67 10<sup>3.1</sup> EID<sub>50</sub> / doză pana la 10<sup>5.5</sup> EID<sub>50</sub>/ doză.

**4 INDICAȚIE (INDICAȚII)**

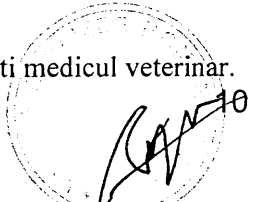
Pentru imunizarea activă a viitoarelor găini outoare și de reproducție, în vederea asigurării unei imunități pasive progenilor, pentru a preveni transmiterea verticală a virusului encefalomielitei infecțioase aviare. A fost demonstrat că, găinile de reproducție vaccinate sunt capabile să confere progenilor imunitate pasivă până la 12 luni post-vaccinare, respectiv la sfârșitul perioadei de ouat.

**5. CONTRAINDICAȚII**

Nu vaccinați păsările bolnave, slăbite sau stresate.  
 Nu vaccinați păsările cu vârste mai mici de 10 săptămâni.

**6. REACTII ADVERSE**

Dacă observați orice efecte secundare care nu sunt menționate în acest prospect, informați medicul veterinar.





## 7. SPECII ȚINTĂ

Găini, cu vîrstă mai mare de 10 săptămâni.

### 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

#### Programul de vaccinare

Vaccinul trebuie administrat în apa de băut. Păsările nu trebuie vaccinate înainte de vîrsta de 10 săptămâni sau mai târziu de 4 săptămâni înainte de începerea perioadei de ouat.

Folosiți echipamente curate pentru vaccinare.

Întrerupeți administrarea oricărora medicamente sau agenți de dezinfecție în apa de băut cu cel puțin 24 de ore înaintea administrării vaccinului și nu reluați folosirea pentru 24 de ore după consumul apei în care s-a reconstituit vaccinul.

Apa folosită pentru administrarea vaccinului nu trebuie să conțină clor. Furnizați suficiente adăpători astfel încât cel puțin 2-3 păsări să poată bea în același timp. Trebuie folosite adăpători curate cu apă neclorinată. Nu folosiți dezinfectant. Lăsați adăpătorile uscate.

Închideți adăpătorile automate. Adăpătorile obișnuite trebuie să conțină numai apă cu vaccin. Apa cu vaccin nu trebuie să treacă prin tancurile în care se administrează medicamentele.

Pentru a stimula setea, îndepărtați apa cu 2 ore înainte de vaccinarea pasărilor.

Îndepărtați capsă de aluminiu a flaconului de vaccin. Îndepărtați dopul de cauciuc și umpleți jumătate de fiola cu apă rece, curată și fără clor. Puneți la loc dopul de cauciuc și agitați fiola până ce se solubilizează vaccinul.

Utilizați recipiente curate, umpleti aproximativ două-trei cu apă rece, curată și fără clor. În aceasta, puteți adăuga lapte praf. Folosiți 4 g lapte praf degresat pentru 1 litru de apă. Agitați laptele praf degresat până la dizolvare. Laptele praf degresat trebuie adăugat și dizolvat primul. Apoi adăugați vaccinul rehidratat 1 fiolă pentru 1000 pasări, care trebuie vaccinate. Agitați din nou.

Apoi adăugați amestecul în volumul final de apă de băut, proporția fiind 1000 doze de vaccin pentru 15 litri apă de băut. Niciodată nu dați mai puțin de o doză de vaccin pe pasăre. Distribuiți apoi volumul final de apă vaccinală în adăpătorile curate. Nu expuneți adăpătorile direct la lumina solară. Reluați administrarea regulată a apei de băut numai după ce toată apa vaccinală a fost consumată (consumul trebuie să se realizeze în 1 oră).

### 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Folosiți materiale curate pentru vaccinare.

### 10. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)

Zero zile.

### 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Depozitarea și transportul se fac la 2°C pana la 8°C.

Ferit de lumină.

Nu congelați.

Perioada de valabilitate după reconstituire: 2 ore.

A nu se utilizează după data de expirare înscrisă pe eticheta.



## **12. ATENTIONARE (ATENTIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)**

### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

În scopul de a preveni răspândirea virusului de la efectivele vaccinate la cele nevacinate, toate păsările nevacinate existente în fermă trebuie vaccinate în același timp.

Păsările vaccinate nu trebuie să vina în contact cu cele nevacinate timp de 42 de zile după vaccinare.

Vaccinul poate induce semne tipice de encefalomielita infecțioasă aviară când se administrează oral la păsările foarte tinere.

A nu se utilizează la păsările ouatoare sau cu 4 săptămâni înainte de începerea perioadei de ouat.

Nu sunt informații disponibile privind siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu oricare alt produs medicinal veterinar. Decizia de utilizare acest vaccin înainte sau după orice alt produs medicinal veterinar, trebuie luată de la caz la caz.

Nu amestecați cu nici un alt produs medicinal veterinar.

Administrarea unei doze de 10 ori mai mare nu determină reacții adverse.

### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale**

Nu sunt.

## **13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Materialele folosite sau neutilizate, se ard sau se imersează într-un dezinfector aprobat de autoritatea competență.

## **14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Numai pentru uz veterinar.

Cod ATC Vet: QI01AD02

Vaccinuri virale vii pentru pasari.

### **CATEGORIE LEGALĂ**

### **DIMENSIUNE AMBALAJ**

1 x 1000 doze și 10 x 1000 doze

A se elibera numai pe bază de prescripție medicală veterinară.

### **NUMĂR AUTORIZAȚIE DE COMERCIALIZARE**

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.



Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

**Pfizer România SRL**

Splaiul Independenței 179,  
Sector 5, București,  
România  
Tel + 40 21 207 28 93  
Fax + 40 21 207 28 03



)

