

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

PNEUMEQUINE

Dose da 1 ml
Emulsione iniettabile per cavalli

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

MERIAL Italia S.p.A – Via Vittor Pisani, 16 – 20124 – Milano

Titolare dell'autorizzazione alla produzione:

MERIAL (Laboratoire Porte des Alpes) – Rue de l'aviation, 69800 Saint Priest (Francia)

MERIAL (Laboratoire de Lyon Gerland) 254, Rue Marcel Mérieux 69007 Lyon (Francia)

Responsabile rilascio lotti :

MERIAL (Laboratoire Porte des Alpes) – Rue de l'aviation, 69800 Saint Priest (Francia)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

PNEUMEQUINE

Emulsione iniettabile per cavalli

3. INDICAZIONE DEL(I) PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Principi attivi (dose da 1 ml):

- Subunità del virus della Rinopneumonite Equina (Ceppo Kentucky) q.b per ottenere nella cavia un titolo in anticorpi sieroneutralizzanti al minimo di 1/20 (1,3 log₁₀)

Conservante:

- Mercuriotiolato sodico ≤ 0,1 mg

Aiuvante oleoso (q.b. 1 ml):

Olio leggero di paraffina.....da 228,8 a 248,5 mg

Acidi grassi poliossietilenici.....da 21,8 a 34,5 mg

Etere di alcoli grassi e di polioli.....da 15,7 a 28,5 mg

4. INDICAZIONE(I)

Profilassi vaccinale nei confronti della Rinopneumonite Equina.

La protezione immunitaria si instaura 14 giorni dopo la vaccinazione di base.

La durata dell'immunità indotta dallo schema vaccinale è di 6 mesi.

5. CONTROINDICAZIONI

È controindicata l'iniezione intramuscolare nei quarti posteriori.

6. REAZIONI AVVERSE

Eccezionalmente la vaccinazione può rilevare uno stato di ipersensibilità; nel qual caso è necessario ricorrere ad un trattamento sintomatico specifico.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cavalli

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare per via intramuscolare preferibilmente alla base del collo, 1 dose da 1 ml, secondo lo schema seguente:

- Prima vaccinazione: 2 iniezioni a intervallo di 1 mese
- 1° richiamo: 6 mesi dopo la 2^a iniezione della prima vaccinazione
- Richiami ulteriori: ogni 6 mesi

In caso di minaccia epizootica, dev'essere praticato un richiamo a tutto l'effettivo.

Nelle giumente riproduttrici, la vaccinazione dev'essere praticata come segue:

- Prima vaccinazione: 2 iniezioni a intervallo di 1 mese
Terza iniezione dopo 6 mesi

Si consiglia di praticare la prima vaccinazione antecedentemente la prima monta.

- Richiami: a distanza di 6 mesi massimo, 1 anno dalla 2^a iniezione, da effettuare all'inizio della metà gestazione.

In caso di minaccia epizootica, si consiglia di praticare un richiamo a tutto l'effettivo.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

- Rispettare le abituali condizioni di asepsi.
- Utilizzare per l'iniezione materiale sterile e privo di tracce di antisettico.

10. TEMPI DI ATTESA

Zero giorni

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in frigorifero tra +2°C e +8°C al riparo dalla luce. Non congelare.
La data di scadenza si riferisce al prodotto integro e correttamente conservato.

12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

- Vaccinare gli animali in buono stato di salute.
- Non sono disponibili informazioni relative alla sicurezza ed efficacia sull'uso di questo prodotto con altri vaccini. Si raccomanda quindi di non vaccinare con altri prodotti nei 14 giorni precedenti e seguenti la vaccinazione con questo prodotto.
- Non miscelare con altri vaccini o medicinali ad azione immunologica.
- Evitare di vaccinare le giumente sia la settimana precedente che nei 24 giorni seguenti il salto
- Non sono disponibili dati relativi al sovradosaggio

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Per l'operatore

Questo prodotto contiene olio minerale. L'inoculazione/autoinoculazione accidentale può determinare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato in un'articolazione o in un dito, e

in rari casi può provocare la perdita del dito colpito se non si ricorre immediatamente alle cure mediche.

In caso di autoinoculazione accidentale, anche se di piccole quantità di questo prodotto, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli il foglio illustrativo del prodotto. Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il medico

Questo prodotto contiene olio minerale. L'inoculazione accidentale di questo prodotto, anche se in piccole quantità, può determinare evidente tumefazione che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una IMMEDIATA ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito d'inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli del dito o dei tendini

**13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL
PRODOTTO INUTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali..

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIO ILLUSTRATIVO:

Giugno 2008

**290408
P130808
D141108**