

**NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO**

TABIC V.H. tabletki musujące dla kur i indyków

**SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY**

1 dawka szczepionki zawiera: lentogeniczny szczep V.H. wirusa rzekomego pomoru ptaków - nie mniej niż  $10^{6.0}$  EID<sub>50</sub>.

**Skład jakościowy substancji pomocniczych**

Sodu dwuwęglan, Kwas cytrynowy bezwodny, Poliwidon, Magnezu stearynian

**POSTAĆ FARMACEUTYCZNA**

Tabletka musująca.

**DOCELOWE GATUNKI ZWIERZĄT**

Kura, indyk.

**WSKAZANIA LECZNICZE DLA POSZCZEGÓLNYCH DOCELOWYCH GATUNKÓW ZWIERZĄT**

Czynne uodparnianie kurcząt brojlerów, niosek reprodukcyjnych i towarowych oraz indyków przeciw rzekomemu pomorowi ptaków.

Po jednorazowym szczepieniu odporność pojawia się już po 5 dniach, jednak pełna odporność wykształca się po 2 tygodniach i trwa 2 miesiące.

**PRZECIWSKAZANIA**

Nie należy stosować później niż 3 tygodnie przed ubojem

**SPECJALNE OSTRZEŻENIA DLA KAŻDEGO Z DOCELOWYCH GATUNKÓW ZWIERZĄT**

Szczepić należy wyłącznie ptaki zdrowe, nie narażone na czynniki stresowe, jak nadmierne stłoczenie, przegrzanie, zimno lub nieodpowiednie żywienie.

Należy zwrócić szczególną uwagę na stosowanie odpowiednich dawek preparatu - z uwagi na brak szkodliwego działania szczepionki, podanie zbyt małej dawki jest bardziej niebezpieczne w skutkach niż lekkie przedawkowanie.

Z uwagi na niestabilność żywych szczepionek, należy unikać ekspozycji na światło słoneczne, wysoką temperaturę, detergenty oraz środki dezynfekcyjne.

Nie używać tabletek z uszkodzonych części blistra.

Nie podgrzewać wody zawierającej szczepionkę

**SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DLA OSÓB PODAJĄCYCH PRODUKT LECZNICZY WETERYNARYJNY ZWIETRZĘTOM**

Szczepionka może powodować u osób wykonujących szczepienie łagodne zapalenie spojówek, trwające 2-3 dni, dlatego należy chronić oczy przed bezpośrednim kontaktem z preparatem. Osoby wykonujące szczepienie drogą rozpylania powinny stosować okulary i maski ochronne.

**DZIAŁANIA NIEPORZĄDANE ( CZĘSTOTLIWOŚĆ I STOPIEŃ NASILENIA)**

Nie obserwowano.

**OKRES (-Y) KARENCJI**

Zero dni.

**SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO  
WETERYNARYJNEGO LUB POCHADZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW.**

Niewykorzystany produkt leczniczy weterynaryjny lub jego odpady należy unieszkodliwić w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami.

**NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

ul. Towarowa 28

00-839 Warszawa, Polska

**NUMER(-Y) POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

1694/06

**LEK WYDAWANY Z PRZEPISU LEKARZA- Rp.**

**DATA WYDANIA PIERWSZEGO POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU / DATA PRZEDŁUŻENIA  
POZWOLENIA**

24.10.2006 / 19.10.2011