

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 26-05-2020

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Poules.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les poules futures reproductrices :

- immunisation active contre la bursite infectieuse aviaire (maladie de Gumboro) en rappel du vaccin vivant correspondant.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voies sous-cutanée et/ou intramusculaire.

Posologie

1 dose de 0,3 ml par voie sous-cutanée et/ou intramusculaire.

Une seule injection 2 à 4 semaines avant l'entrée en ponte.

Agiter le flacon vigoureusement avant et périodiquement pendant l'utilisation.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Une dose de 0,3 mL contient :

-Substance active :

Virus inactivé de la maladie de Gumboro, souche VNJO ? 5 DP₅₀*

-Excipients :

Huile de paraffine 170 - 186 mg

Thiomersal 0,015 mg

* DP₅₀ : QS pour obtenir chez l'animal vacciné une dose protectrice de 50 % inhibant l'hémagglutination.

Principes actifs / Molécule

Virus inactivé de la Bursite Infectieuse Aviaire (Maladie de Gumboro), Huile de Paraffine, Thiomersal

Forme pharmaceutique

Emulsion

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance

Vaccin.

Délivrance soumise à ordonnance.

Les vaccins contre la maladie de Gumboro figurent à la liste dérogatoire prévue au deuxième alinéa de l'article L. 5143-6 du code de la santé publique pour la production avicole (rubrique produits biologiques).

Temps d'attente

Toutes cibles :
Zéro jour.

Propriétés

Propriétés pharmacologiques

Le vaccin contient une souche inactivée du virus de la bursite infectieuse aviaire (maladie de Gumboro) et un adjuvant huileux. Il induit une immunité active contre l'infection par le virus de la bursite infectieuse aviaire (maladie de Gumboro).

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Non connues.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :
Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Aucun effet secondaire n'a été observé après vaccination.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Ne vacciner que des animaux en bonne santé.
Respecter les conditions habituelles d'asepsie.
Ne pas utiliser de seringue avec un piston en élastomère à base de caoutchouc naturel ou de dérivés du butyle.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

- À l'attention de l'utilisateur

Ce produit contient de l'huile minérale. Son injection accidentelle chez l'homme peut entraîner une douleur importante et de l'œdème, particulièrement s'il est injecté dans une articulation ou un doigt, et dans de rares cas pourrait se traduire par la perte du doigt concerné si une intervention médicale rapide n'est pas réalisée.

Si vous êtes victime d'une injection accidentelle du produit, demandez rapidement un avis médical, même si la dose injectée est très faible, et munissez-vous de la notice. Si la douleur persiste plus de 12 heures après examen médical, demandez à nouveau conseil à un médecin.

- À l'attention du médecin traitant

Ce produit contient de l'huile minérale. Même si la quantité de produit injectée est vraiment minime, l'injection accidentelle de ce produit contenant de l'huile peut entraîner un œdème important, qui peut, par exemple, aboutir à une ischémie nécrosante et à la perte d'un doigt. Un examen chirurgical approfondi et rapide est requis et peut nécessiter la réalisation d'une incision précoce et d'une irrigation du site d'injection, spécialement quand la pulpe du doigt ou un tendon sont impliqués.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de grossesse et de lactation ou de ponte

Ne pas administrer aux poules en cours de ponte, ni dans les 2 semaines précédant l'entrée en ponte.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Aucun effet secondaire connu.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité et l'efficacité de l'association de ce vaccin avec un autre médicament vétérinaire. En conséquence, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

Incompatibilités

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments.

Conservation

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

Utiliser immédiatement après ouverture du flacon.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Conserver et transporter à une température comprise entre +2°C et +8°C, à l'abri de la lumière.

Ne pas congeler.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Présentation

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant

BOEHRINGER INGELHEIM ANIMAL HEALTH FRANCE

29 avenue Tony Garnier

69007 LYON

FRANCE

Classification ATC Vet

- QI01AA01

Laboratoire



BOEHRINGER INGELHEIM ANIMAL

HEALTH FRANCE SCS

29 avenue Tony Garnier

69007 LYON

Pour une réclamation qualité : defaultquality@boehringer-ingelheim.com

Pour une information de

Pharmacovigilance : AHVOICEMAIL496@boehringer-ingelheim.com

7.FR@boehringer-ingelheim.com

<https://www.boehringer-ingelheim.fr>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/3138518 1/1981 - 27/10/1981 - 27/10/2011

Date de première autorisation

1981-10-27

Présentation et quantité

GUMBORIFFA® Boîte de 10 flacons de 300 mL

