



Bestandsspezifischer
Kombinationsimpfstoff für Enten

**1. NAME UND ANSCHRIFT DES
HERSTELLERS**

Avicare+ GbR
Leopoldstraße 116,
06366 Köthen/Anhalt
Deutschland

**2. BEZEICHNUNG DES
ARZNEIMITTELS**

Bestandsspezifischer
Kombinationsimpfstoff für Enten

Verschreibungspflichtig!

NUR FÜR TIERE!

Zur s.c. Applikation

**3. ARZNEILICH WIRKSAME
BESTANDTEILE**

1 Dosis (0.5 ml) enthält:

> 10⁸ KbE/ml

Adjuvans: Mineralöl 60 %

Aussehen: elfenbeinfarbene homogene
Emulsion

4. ANWENDUNGSGEBIET

Zur inaktiven Immunisierung von Enten
gegen bakterielle Infektionen.

Dauer der Immunität: eine Legeperiode

5. GEGENANZEIGEN

Klinisch erkrankte Tiere sind von der
Impfung auszuschließen.

6. NEBENWIRKUNG

Vorübergehende Schwellung an der
Injektionsstelle bei Einzeltieren.

Falls Nebenwirkungen (insbesondere
solche, die nicht in der Packungsbeilage
aufgeführt sind) auftreten, teilen Sie diese
Ihren Tierarzt mit.

7. ZIELTIERART

Enten

**8. DOSIERUNG UND DAUER DER
ANWENDUNG**

Jedem Tier werden 0,5 ml s.c. injiziert.

**9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE
ANWENDUNG**

Nur gesunde Tiere impfen.

Dem Impfstoff vor der Anwendung auf
Raumtemperatur erwärmen und gut
schütteln. Während der Anwendung von
Zeit zu Zeit wiederholt schütteln. Nicht mit
anderen Impfstoffen, immunologischen
Produkten oder Tierarzneimitteln mischen.
Nur sauberes steriles Impfbesteck mit
scharfer Kanüle verwenden. Den Eintrag
von Kontaminationen vermeiden.

Der Impfstoff darf ausschließlich in dem
Bestand verwendet werden, für den er
hergestellt wurde. Der Anwender hat nach
§ 40 Abs. 4 Tierimpfstoff-VO 2006 die
Verpflichtung, Nachweise zu führen über
Menge, Charge, Bezugsdatum, Zeitpunkt
der Anwendung und Anzahl der
behandelten Tiere.

Die Anwendung des Impfstoffs geht zu Lasten des Tierarztes und des Tierbesitzers. Avicare+ GbR übernimmt keine Kosten für Schäden oder Verluste, die in einem möglichen Zusammenhang mit der Anwendung des Impfstoffs auftreten.

10. WARTEZEIT

Null Tage

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel außer Reich- und Sichtweise von Kindern aufbewahren.

Gekühlt lagern (+2°C – 8°C)

Vor Licht und Frost schützen

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln sind nicht bekannt.

Bei versehentlicher Selbstinjektion ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen. Dem Arzt sollte die Packungsbeilage oder das Etikett gezeigt werden.

Die zufällige Injektion von Impfstoffen auf Mineralölbasis kann starke Schmerzen und Schwellungen verursachen und erfordert sofortige medizinische Versorgung.

Hinweise für betroffene Anwender:

- Desinfektion der Injektionsstelle mit Antiseptikum bzw. waschen mit Seife
- Injektionsstelle mit Eis kühlen
- sofort in medizinische Behandlung begeben
- dieses Blatt oder Impfstoffetikett unbedingt dem Arzt vorzeigen

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIAL, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER GEBRAUCHSINFORMATION

November 2015

15. WEITERE ANGABEN

Packungsgröße:

500 ml = 1000 Impfstoffdosen

Darreichungsform: 0,5 ml / Tier s.c.

*Avicare+ GbR, Leopoldstraße 116,
06366 Köthen/Anhalt, Deutschland*