

FICHA TÉCNICA

NOBILIS® MS LIVE

Reg. SAGARPA B-0273-269

USO VETERINARIO

1

VACUNA LIOFILIZADA ACTIVA ATENUADA PARA LA INMUNIZACIÓN CONTRA *Mycoplasma synoviae*.

FÓRMULA:

Cada dosis de 0.03 ml contiene:

Mycoplasma synoviae, cepa MS1

Vehículo c.b.p.

*Unidades formadoras de Colonias.

10^{6.5} UFC*

1 dosis

DESCRIPCIÓN:

NOBILIS® MS LIVE es una vacuna liofilizada, activa y atenuada, contiene la cepa MS1 de *Mycoplasma synoviae*.

INDICACIONES:

Para la inmunización activa de aves para disminuir los signos clínicos y las pérdidas en la producción de huevos provocados por la infección con *Mycoplasma synoviae*.

ESPECIES DESTINO:

Aves (pollos de engorda, gallinas de postura y reproductoras).

FORMA FARMACÉUTICA:

Pastilla liofilizada.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar vía ocular o en aerosol, reconstituir la vacuna con el volumen correspondiente de agua o diluyente para obtener por lo menos 1 dosis de 0.03 ml de la vacuna por animal para administración por vía ocular. Cuando la administración es en cámara de aspersión, se debe calcular un volumen de dosis de 0.5 ml por ave.

Las aves pueden vacunarse a partir de las 3 semanas de edad.

Administración vía aerosol

Preparación de la vacuna

Una vez que la vacuna haya sido disuelta en agua, debe utilizarse en un periodo de 4 horas.

1. Utilizar agua limpia, fresca, sin cloro.
2. Abrir el envase bajo el agua.
3. Retirar el sello de aluminio y el tapón de hule del envase.
4. Añadir la vacuna a la cantidad de agua requerida para la aspersión.

Administración

1. La vacunación vía aerosol debe realizarse mediante una aspersión fina de menos de 20 micrones.
2. No utilizar ningún desinfectante o leche descremada en el aspersor.
3. Utilizar el aspersor únicamente para la administración de vacunas. Limpiar bien después de su uso.
4. Apagar todos los ventiladores mientras se realiza la aspersión de la vacuna. Cerrar también las entradas de aire.
5. Seguir las recomendaciones del fabricante del aspersor referentes al volumen de agua.

Administración vía ocular

Preparación de la vacuna

La vacuna debe utilizarse en un periodo de cuatro horas después de haberla disuelto en el solvente.

1. Abra la vacuna y el vial del Diluyente Óculo-Nasal.
2. Conecte ambos viales utilizando el tubo conector de plástico.
3. Agite los viales conectados hasta que la vacuna esté disuelta.
4. Retire el vial pequeño, transfiera el líquido al envase de plástico y únalo al gotero.

Administración

1. Administre una gota en el ojo de cada ave.
2. Mantenga el frasco gotero invertido, en posición vertical, para asegurar que la cantidad de la gota sea adecuada y evitar que la vacuna se desperdicie.

PROGRAMA DE VACUNACIÓN:

Para establecer un programa consistente de vacunación en una granja o complejo avícola específicos se deben tomar en consideración varios factores. Para que la vacuna sea totalmente efectiva, debe administrarse vía aerosol o vía ocular a animales sanos, receptivos que estén en un ambiente adecuado y tengan un buen manejo. El nivel de inmunidad requerido variará de acuerdo con las prácticas operativas y el grado de exposición.

CONSEJOS PARA UNA ADMINISTRACIÓN CORRECTA:

- Evite su contaminación.
- Administre la dosis correcta por ave.
- Reducir las condiciones de estrés durante la vacunación y post-vacunación.

CONTRAINDICACIONES:

Ninguna.

REACCIONES ADVERSAS:

Ninguna.

ADVERTENCIAS:

Manténgase fuera del alcance de los niños y de los animales domésticos.

PRECAUCIONES ESPECIALES:

Precauciones que debe tomar la persona que administra el producto veterinario a los animales:

Mantenga el producto en su empaque original hasta que se utilice para evitar que los niños tengan acceso directo al mismo.

No comer, beber o fumar mientras esté manipulando el producto.

Lávese las manos cuidadosamente con agua y jabón inmediatamente después de utilizar el producto.

Evitar el contacto accidental con los ojos o la piel. El operador debe utilizar mascarilla y lentes de protección.

Fertilidad y puesta:

Puede utilizarse durante la puesta.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No existe información disponible sobre la seguridad y eficacia de esta vacuna cuando se utiliza con cualquier otro medicamento de uso veterinario, excepto por NOBILIS® MG 6/85. Por lo tanto, la decisión de usar esta vacuna antes o después de cualquier otro medicamento veterinario se debe tomar dependiendo de cada caso.

Sobredosis (síntomas, procedimientos de emergencia y antídotos):

Tras la administración de una sobredosis no se presentaron síntomas distintos a los ya mencionados en reacciones adversas.

Incompatibilidades:

La administración de medicamentos anti-*Mycoplasma* cinco días antes o dos semanas después de la vacunación puede ser perjudicial para las cepas de la vacuna.

Precauciones de Almacenamiento:

Conservar entre 2 a 8°C protegido de la luz.

No congelar.

Periodo de validez después de su reconstitución: 4 horas.

PERIODO DE RETIRO:

Cero días.

PRESENTACIONES:

Fascos con 1,000 dosis.

PRECAUCIONES PARA LA ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO UTILIZADO O LOS MATERIALES DE DESECHO:

Los medicamentos no deben eliminarse en aguas residuales ni junto con los desperdicios domésticos.

Pregunte a su médico veterinario cómo desechar los medicamentos que ya no se requieren. Estas medidas deben ayudar a proteger el medio ambiente.

INFORMACIÓN ADICIONAL:

PARA USO VETERINARIO EXCLUSIVAMENTE.

CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO.

ELABORADO POR:

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35,

5830 AA, Boxmeer,

Holanda.

IMPORTADO Y DISTRIBUIDO POR:

Intervet México, S.A. de C.V.

Av. San Jerónimo 369, Colonia

La otra Banda, Álvaro Obregón,

C.P. 01090, Ciudad de México.