

037357A 0033.426.7255

Norvax®

VIBRIOSE-MARIN vet.



VAKSINE MOT KLASSISK VIBRIOSE HOS TORSK
(INAKTIVERT, SUSPENSJON TIL INJEKSJON OG
IMMERSJON [DYPP])



DEKLARASJON AV VIRKESTOFF/VIRKESTOFFER OG HJELPESTOFFER

Virkestoffer: Formalin inaktiverte stammer av *Vibrio anguillarum* serotype O1 og *Vibrio anguillarum* serotype O2a og *Vibrio anguillarum* serotype O2b.

NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN SAMT PÅ TILVIRKER, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE I DET EUROPEISKE ØKONOMISKE SAMARBEIDSMÅRÅDE, HVIS DE ER FORSKJELLIGE

Intervet International B.V.
Wim de Kórverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nederland

DYREART(ER) SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL

Atlantisk torsk (*Gadus morhua*)

INDIKASJON(ER)

Til beskyttelse av torsk mot klassisk vibriose forårsaket av *Vibrio anguillarum* serotype O1 og/eller *Vibrio anguillarum* serotype O2a og/eller *Vibrio anguillarum* serotype O2b.

DOSERING FOR HVER DYREART

Ved injeksjon: 0.1 ml injiseres i bukhulen. Injeksjonsvolumet er uavhengig av fiskens størrelse.

Ved immersjon (dypp): 500 ml vaksine blandes med 4500 ml sjøvann. Vaksineløsningen brukes til maksimum 25 kg fisk.

TILFØRSELSMÅTE(R) OG TILFØRSELSVEI(ER)

Til intraperitoneal injeksjon og immersjon (dypp) av fisk.

OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK

Syk fisk skal ikke vaksineres.

Det anbefales minst 500 døgngader fra vaksinasjon inntil fisken eksponeres for vibriose.

Ryst flasken godt før bruk.

Ved injeksjon: Anbefalt fiskestørrelse: minimum 15 gram. Fisken bedøves og vaksineres etter anvisning fra veterinær. Sterilt injeksjonsutstyr skal benyttes. Fisken bør ikke føres i perioden 24 timer før til 12 timer etter vaksinasjon. Kanylens lengde og diameter må justeres i henhold til aktuell fiskestørrelse. Riktig stikksted er i buken i midtlinjen ca. 1 finnelengde bak bukfinnens feste. Påse at hele den anbefalte dose er deponert i bukhulen før kanylen trekkes ut.

Ved immersjon: Anbefalt fiskestørrelse: minimum 2.5 gram. Fisken vaksineres etter anvisning fra veterinær. Fisken bør ikke føres i perioden 6-12 timer før vaksinasjon. Fisken overføres til vaksineløsningen (se Dosering) og holdes der i 30 sekunder. Oksygenering anbefales.

KONTRAINDIKASJONER

Ingen.

BIVIRKNINGER

Redusert appetitt kan observeres i den første tiden etter vaksinerings. Betennelsesreaksjoner ved injeksjonsstedet kan forekomme. Eventuelle bivirkninger bør rapporteres til veterinær. Overdosering: Doser på opptil 2x anbefalt dose har i forsøk ikke gitt uakseptable effekter.

TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

0 døgngader.

SPEISIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING

Oppbevares utilgjengelig for barn.
Oppbevares og transporteres nedkjølt (+2 – +8°C). Beskyttes mot frost. Åpnede flasker brukes innen 4 timer, restinnholdet kasseres. Uåpnede flasker er holdbare t.o.m. den måneden som er angitt på pakningen.

SPEISIELLE ADVARSLER

Verneutstyr (kanylebøyle, hansker) bør benyttes ved manuell stikkvaksinerings. Utisiktet injeksjon av vaksine på menneske kan forårsake smerte, hevelse og/eller anafylaktiske/allergiske reaksjoner. Kontakt lege ved vaksinasjonsuhell. Den lokale legetjenesten bør varsles før vaksinerings av fisk igangsettes.

SPEISIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Ubrukt vaksine og vaksinerester kan leveres på apotek. Tom emballasje behandles som husholdningsavfall.

DATO FOR REVISJON AV PAKNINGSVEDLEGG

20-07-05

YTTERLIGERE INFORMASJON

Vaksinen er tilgjengelig på spesielt godkjenningsskilt.
For ytterligere opplysninger om dette legemidlet bes henvendelser rettet til Intervet Norbio AS, Thormøhlensgate 55, 5008 Bergen, Norge.
Tel: +47 55 543750

037357A 7.05