**PŘÍLOHA I**

**SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU**

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Nextmune koncentrát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi pro kura domácího

2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Každá dávka (0,05 ml pro podání *in-ovo* nebo 0,2 ml pro subkutánní podání) obsahuje:

**Léčivá látka:**

Virus bursitidis infectiosae avium, sérotyp 1, kmen Winterfield 2512 (intermediate plus), živý atenuovaný 0,7 – 2,7 log10 CID50\*

\* 50% infekční dávka pro kuřata

**Pomocné látky:**

|  |  |
| --- | --- |
| **Kvalitativní složení pomocných látek a dalších složek** | **Kvantitativní složení, pokud je tato informace nezbytná pro řádné podání veterinárního léčivého přípravku** |
| Vakcína-koncentrát: |  |
| BDA (protilátky proti infekční burzitidě) | 1.5 – 2.04 log10 AB unit\*\* |
| Sacharosa  Voda pro injekci |  |
| Rozpouštědlo (Cevac Solvent Poultry): |  |
| Sacharosa  Hydrolyzovaný kasein  Sorbitol  Hydrogenfosforečnan draselný  Dihydrogenfosforečnan draselný  Fenolsulfonftalein  Voda pro injekci |  |

\*\* jednotka protilátek

Vakcína – koncentrát: červeno-nahnědlá zmrazená suspenze.

Rozpouštědlo: čirá, oranžová až červená tekutina.

3. KLINICKÉ INFORMACE

3.1 Cílové druhy zvířat

Kur domácí (brojleři a embryonovaná vejce).

3.2 Indikace pro použití pro každý cílový druh zvířat

K aktivní imunizaci 18denních brojlerových embryonovaných vajec nebo jednodenních brojlerových kuřat s cílem snížení klinických příznaků, vylučování viru a akutních lézí burzy Fabricius způsobených infekcí velmi virulentním virem infekční burzitidy (IBD).

V laboratorních studiích bylo pozorováno, že aplikace vakcíny Nextmune může snižovat úbytek hmotnosti po infekci vyvolané velmi virulentním virem IBD, jak bylo pozorováno 10 dní po infekci.

Nástup imunity: od 21 dnů věku v závislosti na počáteční hladině MDA.

Imunizace je ovlivněna přirozeným poklesem mateřských protilátek (MDA), což nastane,

když MDA dosáhnou relativně nízké hladiny.

Laboratorní a čelenžní testy byly provedeny u ptáků s titry MDA 2500-7900 jednotek ELISA.

U vakcinovaných kuřat bylo v klinických hodnoceních pozorováno uvolňování vakcinačního viru (začátek působení vakcinačního viru) mezi 14-35 dny.

Trvání imunity: do 7 týdnů věku.

3.3 Kontraindikace

Nepoužívat u embryonovaných vajec nebo kuřat z nevakcinovaných rodičovských hejn nebo bez MDA proti IBDV.

3.4 Zvláštní upozornění

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

Vakcinovat pouze kuřata pozitivní na MDA, u nichž je průměrná hladina MDA v den 0 alespoň 3200 jednotek ELISA.

3.5 Zvláštní opatření pro použití

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Vakcinovaná kuřata mohou vylučovat vakcinační kmen až po dobu 21 dní po začátku působení vakcinačního viru. V tomto období je třeba zabránit kontaktu imunodeficitních a nevakcinovaných kuřat s vakcinovanými kuřaty.

Aby se zabránilo šíření vakcinačního kmene na vnímavé druhy, je třeba přijmout příslušná

veterinární a zootechnická opatření. Vakcinaci všech ptáků v hejnu je nutno provádět najednou.

Tento produkt by měl být použit pouze po prokázání, že velmi virulentní kmeny IBDV jsou v oblasti vakcinace epidemiologicky významné.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Se zásobníky tekutého dusíku a s ampulemi s vakcínou smí manipulovat pouze řádně vyškolený personál.

Při nakládání s veterinárním léčivým přípravkem by se měly používat osobní ochranné prostředky skládající se z ochranných rukavic, brýlí a vysokých bot, a to při odebrání přípravku z tekutého dusíku, v průběhu rozmrazování ampule a jejího otevírání.

Zamražené skleněné ampule mohou při náhlých změnách teploty explodovat. Uchovávejte a používejte tekutý dusík pouze v suchých a dobře větraných prostorách. Vdechování tekutého dusíku je nebezpečné.

Osoby, které přichází do styku s vakcinovanými ptáky, by měly dodržovat obecné zásady hygieny

a být zvláště obezřetné při manipulaci s odpadem od vakcinovaných kuřat.

Zvláštní opatření pro ochranu životního prostředí:

Neuplatňuje se.

3.6 Nežádoucí účinky

Kur domácí (brojleři a embryonovaná vejce):

|  |  |
| --- | --- |
| Velmi časté  (> 1 zvíře / 10 ošetřených zvířat): | Deplece lymfocytů burzy Fabricius 1 |

1 Mírná až středně těžká, která je největší přibližně 7 dní po začátku působení vakcíny. Po 7 dnech se tato deplece snižuje a následuje repopulace lymfocytů a regenerace burzy Fabricius.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti veterinárního léčivého přípravku. Hlášení je třeba zaslat, pokud možno, prostřednictvím veterinárního lékaře, buď držiteli rozhodnutí o registraci, nebo příslušnému vnitrostátnímu orgánu prostřednictvím národního systému hlášení. Podrobné kontaktní údaje naleznete v příbalové informaci.

3.7 Použití v průběhu březosti, laktace nebo snášky

Neuplatňuje se.

3.8 Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud se používá zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

3.9 Cesty podání a dávkování

Vakcína se může podávat *in ovo* nebo subkutánně.

Používejte sterilní přístroje a zařízení pro rekonstituci a na podání vakcíny.

Určete velikost dávky vakcíny a sterilního rozpouštědla podle níže uvedených tabulek.

*In ovo* podání:

Jedna samostatná dávka 0,05 ml se injekčně aplikuje do každého 18denního embryonovaného brojlerového vejce za použití zařízení in-ovo. Vakcína se podává do amnionového vaku.

**Návrh ředění pro *in ovo* podání:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Počet ampulí vakcíny** | **Rozpouštědlo** | **Objem jedné dávky** |
| 4 x 2000 dávek | 400 ml | 0.05 ml |
| 2 x 4000 dávek | 400 ml | 0.05 ml |
| 4 x 4000 dávek | 800 ml | 0.05 ml |
| 1 x 8000 dávek | 400 ml | 0.05 ml |
| 2 x 8000 dávek | 800 ml | 0.05 ml |
| 2 x 8000 + 1x 4000 dávek | 1000 ml | 0.05 ml |
| 3 x 8000 dávek | 1200 ml | 0.05 ml |
| 4 x 8000 dávek | 1600 ml | 0.05 ml |

Subkutánní podání:

Jedna samostatná dávka 0,2 ml na kuře se aplikuje ve stáří jednoho dne. Může se použít automatická stříkačka. Vakcína se podává pod kůži krku.

**Návrh ředění pro subkutánní podání:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Počet ampulí vakcíny** | **Rozpouštědlo** | **Objem jedné dávky** |
| 1 x 2000 dávek | 400 ml | 0.2 ml |
| 2 x 2000 dávek | 800 ml | 0.2 ml |
| 1 x 4000 dávek | 800 ml | 0.2 ml |
| 3 x 2000 dávek | 1200 ml | 0.2 ml |
| 1 x 8000 dávek | 1600 ml | 0.2 ml |

Příprava injekční suspenze

1. Po výpočtu správné dávky ampulí vakcíny a odpovídajícího množství rozpouštědla (Cevac Solvent Poultry), odeberte rychle přesný počet potřebných ampulí ze zásobníku s tekutým dusíkem.

2. Natáhněte 2-5 ml rozpouštědla do 5-10 ml stříkačky. Používejte jehly tloušťky nejméně 18.

3. Obsah ampulí za pomoci jemného míchání rychle rozmrazte ve vodě o teplotě  
 27 - 39°C.

4. Když jsou ampule zcela rozmražené, otevřete je a držte je ve vzdálenosti délky paže od těla, aby se zabránilo jakémukoli riziku poranění v případě rozbití ampule.

5. Po otevření ampule z ní pomalu odeberte obsah do sterilní stříkačky, do které jste již před tím natáhli 2-5 ml rozpouštědla.

6. Přeneste suspenzi do vaku s rozpouštědlem. Vakcína připravena popsaným způsobem se jemným třepáním míchá.

7. Odeberte část vakcíny do stříkačky a použijte ji k výplachu ampulky.

    Potom odeberte tekutinu, kterou byla ampulka vypláchnutá, a přeneste ji opatrně do vaku s rozpouštědlem. Opakujte jednou nebo dvakrát.

8. Vakcína, připravená, jak je uvedeno, se jemně míchá, a tak je připravena k podání.

Opakujte postup popsaný v bodech 2 až 7 pro příslušný počet ampulek, které mají být rozmraženy.

Rekonstituovaná vakcína je čirá až opalescentní, oranžová až červená suspenze. Mohou být přítomny nerozpustné částice.

3.10 Příznaky předávkování (a kde je relevantní, první pomoc a antidota)

Po podání 10násobné dávky vakcíny nebyly u kuřat s MDA proti IBDV pozorovány žádné jiné nežádoucí účinky než ty, které jsou uvedeny v bodě 3.6.

3.11 Zvláštní omezení pro použití a zvláštní podmínky pro použití, včetně omezení používání antimikrobních a antiparazitárních veterinárních léčivých přípravků, za účelem snížení rizika rozvoje rezistence

Neuplatňuje se.

3.12 Ochranné lhůty

Bez ochranných lhůt.

4. IMUNOLOGICKÉ INFORMACE

4.1 ATCvet kód: QI01AD09

Ke stimulaci aktivní imunity proti IBD virům (choroba Gumboro).

Živá virová vakcína v imunitním komplexu.

Vakcína obsahuje živý kmen viru IBD intermediate plus vázaný na specifické imunoglobuliny.

Tyto dvě složky tvoří komplex, který se podává při vakcinaci.

5. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

5.1 Hlavní inkompatibility

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma rozpouštědla (Cevac Solvent Poultry) dodaného pro použití s tímto veterinárním léčivým přípravkem.

5.2 Doba použitelnosti

Doba použitelnosti veterinárního léčivého přípravku v neporušeném obalu: 2 roky.

Doba použitelnosti rozpouštědla v neporušeném obalu: 30 měsíců.

Doba použitelnosti po rekonstituci podle návodu: 2 hodiny, při teplotě nižší než 25 °C.

5.3 Zvláštní opatření pro uchovávání

Vakcína-koncentrát:

Uchovávejte a přepravujte zmrazené v tekutém dusíku (-196 °C).

V zásobnících s tekutým dusíkem se musí pravidelně kontrolovat jeho hladina a tekutý dusík se musí dle potřeby doplňovat.

Rozpouštědlo:

Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Chraňte před mrazem.

5.4 Druh a složení vnitřního obalu

Vakcína-koncentrát:

Jedna skleněná ampule typu I o objemu 2 ml obsahující 2 000 nebo 4 000 dávek nebo

jedna skleněná ampule typu I o objemu 5 ml obsahující 2 000, 4 000 nebo 8 000 dávek.

Ampule jsou umístěny v držáku se štítkem označujícím počet dávek vakcíny.

Držáky s ampulemi se uchovávají v zásobníku s tekutým dusíkem.

Rozpouštědlo:

Plastový vak z polyvinylchloridu s obsahem 400 ml, 800 ml, 1000 ml, 1200 ml nebo 1600 ml rozpouštědla, balený jednotlivě v přebalu.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

5.5 Zvláštní opatření pro likvidaci nepoužitých veterinárních léčivých přípravků nebo odpadů, které pochází z těchto přípravků

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechen nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a národními systémy sběru, které jsou platné pro příslušný veterinární léčivý přípravek.

6. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Ceva-Phylaxia Co. Ltd.

7. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

97/050/20-C

8. DATUM PRVNÍ REGISTRACE

Datum první registrace: 26. 6. 2020

9. DATUM POSLEDNÍ AKTUALIZACE SOUHRNU ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

01/2025

10. KLASIFIKACE VETERINÁRNÍCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)*.*

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku naleznete také v národní databázi ([https://www.uskvbl.cz](https://www.uskvbl.cz/cs/registrace-a-schvalovani/registrace-vlp/seznam-vlp/aktualne-registrovane-vlp)).