

Aktive stoffer: *Yersinia ruckeri*, serotype O1, biotype 1, stamme 8363, inaktiveret $\geq 10,19 \log_{10}$ BDC*/ml; *Yersinia ruckeri*, serotype O2, biotype 1, stamme 8365, inaktiveret $\geq 10,07 \log_{10}$ BDC*/ml; *Yersinia ruckeri*, serotype O1, biotype 2, stamme 8302, inaktiveret $\geq 9,91 \log_{10}$ BDC*/ml. *BDC: bakterielle dna-kopier. Lysebrun suspension. **Indikation(er):** Aktiv immunisering af yngel af atlantisk laks for at reducere mortalitet forårsaget af serotyper O1 (biotyper 1 og 2) og serotyper O2 (biotype 1) for *Yersinia ruckeri* i ferskvand. Immunitetens debut og varighed efter afslutning af det anbefalede vaccinationsprogram: debut af 294 graddage (3 uger ved $14 \pm 1^\circ\text{C}$) og varighed af 2.129 graddage (5 måneder ved $14 \pm 1^\circ\text{C}$). **Kontraindikationer:** Ingen. **Særlige advarsler:** Særlige advarsler: Kun raske dyr må vaccineres. Sult fiskene i 48 timer inden vaccination. Vaccination ved vandtemperatur på $12-16^\circ\text{C}$ anbefales. Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til: Det anbefales ikke at vaccinere fisk, der udviser tegn på klinisk sygdom. Det er nødvendigt at opretholde en stærk iltning under vaccinationsprocessen og overvåge iltniveauet i vaccineopløsningen (opretholde iltniveauet ved mætning). Undgå enhver forvaltnings- og/eller opdrætsprocedurer, der kan forårsage stress for fiskene i 48 timer før vaccination og 7 dage derefter. Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr: I tilfælde af utilsigtet spild på huden ved hændeligt uheld eller kontakt med øjnene, skyl straks med rigeligt vand. Fertilitet: Veterinærlægemidlets sikkerhed i fremtidige gydebestande er ikke fastlagt. Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion: Der foreligger ingen oplysninger om sikkerhed og virkning ved brug af vaccinen sammen med andre veterinærlægemidler. En eventuel beslutning om at anvende vaccinen umiddelbart før eller efter brug af et andet veterinærlægemiddel skal derfor tages med udgangspunkt i det enkelte tilfælde. Overdos: Der er ikke observeret bivirkninger af årsager, der kan tilskrives præparatet, efter administration af en dobbeltkoncentration i dobbelt så lang tid som den anbefalede neddykningstid. Vesentlige uforlideligheder: Må ikke blandes med andre veterinærlægemidler. **Bivirkninger:** Atlanterhavslaks: Ingen kendte. Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: anvendes straks.

Lot:

Exp.:

Vnr 52 20 25



ICTHIOVAC®

ERM

**Badevand, suspension, koncentrat
til atlantehavslaks**



1,000 ml

HIPRA

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170 Amer (Girona) SPAIN

Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse eller den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem: Lægemiddelstyrelsen - Axel Heides Gade 1 - DK-2300 København S - Websted: www.meldenbivirkning.dk. **Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde:** Adminstrer veterinærlægemidler ved nedsænkning ved brug af et vaccinationsprogram, der består af to administrationer. Vaccinen gives første gang, når fisken vejer mindst 3 g, og anden gang, når fisken vejer mindst 8 g. Bland 1 liter vaccinekoncentrat med 59 liter vand for at opnå 60 liter fortyndet vaccine. Nedsænkes i partier på op til 0,6 kg fisk pr. liter fortyndet vaccine i en periode på 60 sekunder. Nedsænk højst 375 kg (første administration) eller 600 kg (anden administration) fisk pr. liter vaccine (eller 60 liter fortyndet vaccine). **Oplysninger om korrekt administration:** Omryst vaccineflasken grundigt før anvendelse. For at reducere fortynding af vaccineopløsningen skal du dræne så meget vand som muligt fra hvert parti fisk (men uden at kompromittere dyrevelfærden), for fiskene nedsænkes i vaccineopløsningen. **Tilbageholdelsestid(er):** 0 graddage. **Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring:** Opbevares utilgængeligt for børn. Opbevares og transporteres nedkølet ($2^\circ\text{C} - 8^\circ\text{C}$). Må ikke nedfrys. Beskyttes mod lys. Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato der står på etiketten efter udløbsdatoen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned. Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: Anvendes straks. **Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse:** Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald. Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet. Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende lægemidler. **Klassificering af veterinærlægemidler:** Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept. **Dato for seneste ændring af mærkningen:** Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>). **Kontaktoplysninger:** Indehaver af markedsføringstilladelse, fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger: LABORATORIOS HIPRA, S.A. - Avda. la Selva 135 - 17170 Amer (Girona) SPAIN - Tel: +34 972 43 06 60

Kun til dyr.

EU/2/24/330/001