

SUMMARY OF PRODUCT FEATURES

1. Name of the veterinary medicinal product

IMOPEST

2. Qualitative and quantitative composition

One 0.3 ml dose contains:

Active substance(s):

Inactivated Newcastle disease virus, at least 50 DP₅₀ *

Ulster strain

Excipient(s):

Thiomersal 0.015 mg

Paraffin oil 170,000 to 186,000 mg

(*) 50 DP₅₀ : minimum protective dose according to monograph 870 of the Ph. Eur.

For the complete list of excipients, see section "List of excipients".

3. Pharmaceutical form

Injectable emulsion.

4. Clinical information

4.1. Target species

Chickens (pullets) and pigeons.

4.2. Indications for use, specifying the target species

In pullets:

- Active immunization of future laying and breeding pullets against Newcastle disease, as a booster of live Newcastle disease vaccines.

In pigeons:

- Active immunization of pigeons to reduce mortality and clinical signs due to Newcastle disease. Onset of immunity: 13 days Duration of immunity: not established.

4.3. Contraindications

None.

4.4. Specific warnings for each target species

None.

4.5. Special precautions for use

(i) Special precautions for use in animals

Vaccinate only healthy animals.

(ii) Special precautions to be taken by the person administering the veterinary medicinal product to animals

To the user:

Accidental injection of this vaccine in humans may cause intense local inflammatory reactions, mainly when injected under pressure into the finger and/or joints of the hand (the severity and progression of the lesions depend mainly on the site of the accidental injection).
In case of accidental injection, medical advice is required.

To the attending physician:

This product contains mineral oil. Even if the quantity of product injected is small, accidental injection of this oil-containing product may cause significant edema, which may, for example, lead to necrotizing ischemia and loss of a finger. A thorough and rapid surgical examination is required and may require early incision and irrigation of the injection site, especially when the fingertip or a tendon is involved.

iii) Other precautions

None.

4.6. Adverse reactions (frequency and severity)

L'injection d'une dose de vaccin n'entraîne pas de réaction locale palpable au site d'injection. Toutefois, au niveau histologique, des réactions inflammatoires peuvent être observées.

4.7. Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser dans les 2 semaines avant le début de la ponte et pendant la ponte.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité et l'efficacité de l'association de ce vaccin avec un autre médicament vétérinaire. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

4.9. Posologie et voie d'administration

Chez les poulettes :

1 dose de 0,3 mL par voie intramusculaire 2 à 4 semaines avant l'entrée en ponte.

Chez les pigeons :

A partir de l'âge de 6 semaines, 2 doses de 0.3 mL par voie intramusculaire à 3 semaines d'intervalle.

Respecter les conditions habituelles d'asepsie.

Agiter avant emploi.

Ne pas utiliser de seringue avec piston en élastomère à base de caoutchouc naturel ou de dérivés du butyle

4.10. Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Aucun effet indésirable autre que ceux mentionnés à la rubrique « Effets indésirables » n'a été constaté après administration d'une double dose de vaccin.

4.11. Temps d'attente

Zéro jour.

5. Propriétés immunologiques

Code ATC Vet : QI01AA02 et QI01EA01

Immunisation active des poulettes et des pigeons contre la maladie de Newcastle.

6. Informations pharmaceutiques

6.1. Liste des excipients

Thiomersal

Huile de paraffine

Ester d'acides gras et de polyols éthoxylés

Ester d'acide gras et de polyols

Eau pour préparations injectables

6.2. Incompatibilités majeures

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments.

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

Après ouverture : utiliser immédiatement le vaccin.

6.4. Précautions particulières de conservation

Conserver et transporter à une température comprise entre +2°C et +8°C.
Conserver à l'abri de la lumière.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon polypropylène
Flacon verre de type II
Bouchon élastomère nitrile

6.6. Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

BOEHRINGER INGELHEIM ANIMAL HEALTH FRANCE
29 AVENUE TONY GARNIER
69007 LYON
FRANCE

8. Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/1589217 7/1981

Boîte de 1 flacon de 500 doses (150 mL)
Boîte de 1 flacon de 1000 doses (300 mL)
Boîte de 10 flacons de 500 doses (150 mL)
Boîte de 10 flacons de 1000 doses (300 mL)

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation

10/03/1981 - 23/09/2010

10. Date de mise à jour du texte

27/04/2020