

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Gallimune Se + St ūdens-eļļas emulsija injekcijām

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra 0,3 ml vakcīnas deva satur:

Aktīvās vielas:

Salmonella enterica, apakšsuga enterica, serovariants Enteritidis, celms PT4, inaktivētas $\geq 171 \text{ SAT}^1 \cdot \text{U}^2$

Salmonella enterica, apakšsuga enterica, serovariants Typhimurium, celms DT 104, inaktivētas $\geq 149 \text{ SAT}^1 \cdot \text{U}^2$

Koncentrācijas izteiktas ar antivielu titru, kas iegūts potences testa laikā.

¹SAT: lēnais aglutinācijas tests.

²U: viena vienība atbilst 1 antivielu titram.

Adjuvants:

Vazelīneļļa q.s. 0,3 ml

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Tiomersāls	$\leq 30 \mu\text{g}$
Formaldehīds	$< 0,15 \mu\text{g}$
Taukskābju esteri un etoksilēti polioli	
Taukskābju esteri un polioli	
Ūdens injekcijām	

Balta emulsija.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Vistas (jaunputni).

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķa sugai

Jaunputnu aktīvai imunizācijai, lai:

- Samazinātu *Salmonella* Enteritidis izplatīšanos olnīcās, kā pierādīts 4 dienas pēc provokācijas.
 - Imunitātes iestāšanās: 25 nedēļas pēc vakcinācijas.
 - Imunitātes ilgums: līdz 58 nedēļu vecumam.
- Samazinātu *Salmonella* Typhimurium un *Salmonella* Enteritidis izplatīšanos zarnu traktā.
 - Imunitātes iestāšanās: 4 nedēļas pēc vakcinācijas.
 - Imunitātes ilgums: līdz 61 nedēļas vecumam (*Salmonella* Typhimurium) un 52 nedēļu vecumam (*Salmonella* Enteritidis).

3.3. Kontrindikācijas

Nav.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Vakcinācija izraisa seroloģisko reakciju vistām, kas var traucēt uzraudzības programmai, kas balstīta tikai uz seroloģisko skrīningu bez apstiprinošas bakterioloģijas.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Lietotājam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pēc nejaušas injicēšanas/pašinjicēšanas var rasties pietūkums un stipras sāpes, īpaši, ja šīs veterinārās zāles injicētas pirkstā vai locītavā, un retos gadījumos, ja nav sniegta atbilstoša medicīniskā palīdzība, persona var zaudēt skarto pirkstu.

Ja Jums ir nejauši injicētas šīs veterinārās zāles, pat ļoti mazā daudzumā, nekavējoties vēršieties pēc medicīniskās palīdzības, ņemot līdzi šo veterināro zāļu lietošanas instrukciju.

Ja pēc ārsta pārbaudes sāpes nepāriet ilgāk kā 12 stundu laikā, vēršieties pie ārsta atkārtoti.

Ārstam:

Šī veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pat tad, ja ir nejauši injicēts neliels šo veterināro zāļu daudzums, var veidoties stiprs pietūkums, kā rezultātā, piemēram, var rasties išēmiskā nekroze vai pat tikt zaudēts pirksts. Nepieciešama prasmīga, TŪLĪTĒJA ķirurģiska iejaukšanās, un var būt nepieciešama savlaicīga injekcijas vietas uzgriešana un skalošana, īpaši, ja skarts pirksta mīkstums vai cīpsla.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Vistas:

Nenoteikts biežums (nevar noteikt pēc pieejamajiem datiem):	Bojājumi injekcijas vietā ¹ aizkavēts dēšanas sākums ² .
---	---

¹Nelieli, var rasties 3 nedēļas pēc injekcijas un saglabāties visu dēšanas periodu, un laika gaitā samazināties.

²Var tikt novērota neliela dēšanas sākuma aizkavēšanās neietekmējot maksimālo produkciju vai kopējo olu produktivitāti.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Dējējputniem:

Nelietot 2 nedēļas pirms dēšanas perioda sākuma vai dēšanas periodā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Pieejamie drošuma un iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot tajā pašā dienā, bet nelietot maisījumā ar Boehringer Ingelheim Gallimune klāstā esošajām inaktivētajām vakcīnām vistām pret olu dēšanas samazināšanās sindromu (EDS76), Ņūkāslas slimību, infekciozo bronhītu (Mass41) un putnu rinotraheītu (pietūkušās galvas sindroms).

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām, izņemot iepriekš minētajām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas, pieņemt izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

3.9. Lietošanas veids un devas

Intramuskulārai lietošanai.

Injicēt vienu vakcīnas devu (0,3 ml) saskaņā ar sekojošu vakcinācijas shēmu:

- pirmā injekcija: no 6 nedēļu vecuma;

- otrā injekcija: 16 nedēļu vecumā.

Intervālam starp divām injekcijām jābūt vismaz 4 nedēļas un ne vairāk kā 10 nedēļas.

Pirms lietošanas rūpīgi saskalināt. Pēc saskalināšanas emulsija kļūst viendabīga.

Piemērot vispārpieņemtos aseptiskas pasākumus.

Nelietot šļirces ar dabīgās gumijas vai butila elastomēra virzuli.

Aprīkojumam, ieskaitot adatas un šļirces, jābūt sterilam pirms lietošanas.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Pēc divkārsas vakcīnas devas ievadīšanas, papildus blakusparādībām, kas minētas punktā „Blakusparādības”, injekcijas vietā tika novērotas iekaisuma reakcijas.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Drīkst ievadīt tikai praktizējošs veterinārārsts.

3.12. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

4. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QI01AB01.

Inaktivēta vakcīna ar eļļas adjuvantu pret *Salmonella* Enteritidis un *Salmonella* Typhimurium.

Vakcīna stimulē jaunputnu aktīvo imunitāti pret *Salmonella* Enteritidis un *Salmonella* Typhimurium.

SE celms ir klasificēts kā fagotips 4, ST celms ir klasificēts kā Definitīvais tips DT 104.

Lai gan tālāk minētā informācija nav pārbaudīta, ir paredzams, ka vakcīna var samazināt *Salmonella* Enteritidis transovariālo olu kontamināciju un *Salmonella* Typhimurium un *Salmonella* Enteritidis olu čaumalu kontamināciju.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 18 mēneši.
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2°C - 8°C).
Nesasaldēt
Sargāt no gaismas.
Uzglabāt pudeli ārējā iepakojumā.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Primārā iepakojuma veids:

- Polipropilēna pudele.
- Nitrila elastomēra aizbāznis.
- Alumīnija vāciņš.

Iepakojuma lielumi:

- Kartona kastē 1 x 300 ml pudele (1 x 1000 devas).
- Kartona kastē 10 x 300 ml pudeles (10 x 1000 devas).

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/DCP/08/1601

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 08/12/2008

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

01/2025

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Kartona kastē 1 pudele x 300 ml (1000 devas)

Kartona kastē 10 pudeles x 300 ml (10 000 devas)

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Gallimune Se + St ūdens-eļļas emulsija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra 0,3 ml vakcīnas deva satur:

Salmonella Enteritidis, celms PT4, inaktivētas $\geq 171 \text{ SAT}^1 \cdot \text{U}^2$

Salmonella Typhimurium, celms DT 104, inaktivētas $\geq 149 \text{ SAT}^1 \cdot \text{U}^2$

Koncentrācijas izteiktas ar antivielu titru, kas iegūts potences testa laikā.

¹SAT: lēnais aglutinācijas tests.

²U: viena vienība atbilst 1 antivielu titram.

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

0,3 ml/d

1000 devas (300 ml)

10 x 1000 devas (10 x 300 ml)

4. MĒRĶSUGAS

Vistas (jaunputni).

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Intramuskulārai lietošanai.

Pirms lietošanas labi saskalināt.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periods: nulle dienas.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {dd/mm/gggg}

Pēc atvēršanas izlietot nekavējoties.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.
Sargāt no sasalšanas.
Sargāt no gaismas.
Uzglabāt pudeli ārējā iepakojumā.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS
--

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/DCP/08/1601

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

300 ML PUDELES (1000 DEVAS)

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Gallimune Se + St ūdens-eļļas emulsija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

0,3 ml devā:

Salmonella Enteritidis, celms PT4, inaktivētas ≥ 171 SAT.U

Salmonella Typhimurium, celms DT 104, inaktivētas..... ≥ 149 SAT.U

0,3 ml/d

300 ml

3. MĒRĶSUGAS

Vistas (jaunputni).

4. LIETOŠANAS VEIDI

Intramuskulārai lietošanai.

Pirms lietošanas labi saskalināt.

5. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periods: nulle dienas.

6. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {dd/mm/gggg}

Pēc atvēršanas izlietot nekavējoties.

7. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.

Sargāt no sasalšanas.

Sargāt no gaismas.

Uzglabāt pudeli ārējā iepakojumā.

8. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

9. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Gallimune Se + St ūdens-eļļas emulsija injekcijām

2. Sastāvs

Katra 0,3 ml vakcīnas deva satur:

Salmonella enterica, apakšsuga enterica, serovariants Enteritidis, celms PT4, inaktivētas
≥171 SAT¹.U²

Salmonella enterica, apakšsuga enterica, serovariants Typhimurium, celms DT 104, inaktivētas
≥ 149 SAT¹.U²

Vazelīneļļaq.s. 0,3 ml

Tiomersāls..... ≤ 30 µg

Formaldehīds≤ 0,15 mg

Koncentrācijas izteiktas ar antivielu titru, kas iegūts potences testa laikā.

¹SAT: lēnais aglutinācijas tests.

²U: viena vienība (U) atbilst 1 antivielu titram.

Balta emulsija.

3. Mērķsugas

Vistas (jaunputni).

4. Lietošanas indikācijas

Jaunputnu aktīvai imunizācijai, lai:

- samazinātu *Salmonella* Enteritidis izplatīšanos olnīcās, kā pierādīts 4 dienas pēc provokācijas.
 - Imunitātes iestāšanās: 25 nedēļas pēc vakcinācijas.
 - Imunitātes ilgums: līdz 58 nedēļu vecumam.
- samazinātu *Salmonella* Typhimurium un *Salmonella* Enteritidis izplatīšanos zarnu traktā.
 - Imunitātes iestāšanās: 4 nedēļas pēc vakcinācijas.
 - Imunitātes ilgums: līdz 61 nedēļas vecumam (*Salmonella* Typhimurium) un 52 nedēļu vecumam (*Salmonella* Enteritidis).

5. Kontrindikācijas

Nav.

6. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai veselus dzīvniekus.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Vakcinācija izraisa seroloģisko reakciju vistām, kas var traucēt uzraudzības programmai, kas balstīta tikai uz seroloģisko skrīningu bez apstiprinošās bakterioloģijas.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Lietotājam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pēc nejaušas injicēšanas/pašinjicēšanas var rasties pietūkums un stipras sāpes, īpaši, ja šīs veterinārās zāles injicētas pirkstā vai locītavā, un retos gadījumos, ja nav sniegta atbilstoša medicīniskā palīdzība, persona var zaudēt skarto pirkstu.

Ja Jums ir nejauši injicētas šīs veterinārās zāles, pat ļoti mazā daudzumā, nekavējoties vērsieties pēc medicīniskās palīdzības, ņemot līdzi šo veterināro zāļu lietošanas instrukciju.

Ja pēc ārsta pārbaudes sāpes nepāriet ilgāk kā 12 stundu laikā, vērsieties pie ārsta atkārtoti.

Ārstam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pat tad, ja ir nejauši injicēts neliels šo veterināro zāļu daudzums, var veidoties stiprs pietūkums, kā rezultātā, piemēram, var rasties išēmiskā nekroze vai pat tikt zaudēts pirksts. Nepieciešama prasmīga, TŪLĪTĒJA ķirurģiska iejaukšanās, un var būt nepieciešama savlaicīga injekcijas vietas uzgriešana un skalošana, īpaši, ja skarts pirksta mīkstums vai cīpsla.

Dējējputni:

Nelietot putniem 2 nedēļas pirms dēšanas perioda sākuma vai dēšanas periodā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Pieejamie drošuma un iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot tajā pašā dienā, bet nelietot maisījumā ar Boehringer Ingelheim Gallimune klāstā esošajām inaktivētajām vakcīnām vīstām pret olu dēšanas samazināšanās sindromu (EDS76), Ņūkāslas slimību, infekciozo bronhītu (Mass41) un putnu rinotraheītu (pietūkušās galvas sindroms).

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām, izņemot iepriekš minētajām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas, pieņemt izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

Pārdozēšana:

Pēc divkārtas vakcīnas devas ievadīšanas, papildus blakusparādībām, kas minētas sadaļā „Blakusparādības”, injekcijas vietā tika novērotas iekaisuma reakcijas.

Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi:

Drīkst ievadīt tikai praktizējošs veterinārārsts.

Būtiska nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Vistas:

Nenoteikts biežums (nevar noteikt pēc pieejamajiem datiem): Bojājumi injekcijas vietā¹, aizkavēts dēšanas sākums².

¹Nelieli, var rasties 3 nedēļas pēc injekcijas un saglabāties visu dēšanas periodu, un laika gaitā samazināties.

²Var tikt novērota neliela dēšanas sākuma kavēšanās, neietekmējot maksimālo produkciju vai kopējo olu produktivitāti.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tirdzniecības atļaujas turētāja vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv/lv>.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Intramuskulārai lietošanai.

Vienas vakcīnas devas (0,3 ml) injekcija saskaņā ar sekojošu vakcinācijas shēmu:

- pirmā injekcija: no 6 nedēļu vecuma;
- otrā injekcija: 16 nedēļu vecumā.

Intervālam starp divām injekcijām jābūt vismaz 4 nedēļas un ne vairāk kā 10 nedēļas.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Pirms lietošanas labi saskalināt. Emulsija ir homogēna pēc saskalināšanas.

Piemērot vispārpieņemtos aseptiskas pasākumus.

Nelietot šļirces ar dabīgās gumijas vai butilelastomēra virzuļiem.

Aprikojumam, ieskaitot adatas un šļirces, jābūt sterilam pirms lietošanas.

10. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).

Sargāt no gaismas.

Sargāt no sasalšanas.

Uzglabāt pudeli ārējā iepakojumā.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā pēc “Exp”.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/DCP/08/1601

Iepakojuma lielumi:

- Kartona kastē 1 x 300 ml pudele (1 x 1000 devas).
- Kartona kastē 10 x 300 ml pudeles (10 x 1000 devas).

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

01/2025

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29 Avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Francija

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Boehringer Ingelheim
Animal Health Italia S.p.A.
Via Bavaria 9
35027 Noventa Padovana
Itālija

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atļaujas turētāja vietējo pārstāvi.

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Viena
AHRCVAnimalHealthPV.AT@boehringer-ingelheim.com
Tel: +371 67 240 011

17. Cita informācija

Inaktivēta vakcīna ar eļļas adjuvantu pret *Salmonella* Enteritidis un *Salmonella* Typhimurium. Vakcīna jaunputniem stimulē aktīvo imunitāti pret *Salmonella* Enteritidis un *Salmonella* Typhimurium. SE celms ir klasificēts kā fagotips 4, ST celms ir klasificēts kā Definitīvais Tips DT 104. Lai gan tālāk minētā informācija nav pārbaudīta, ir paredzams, ka vakcīna var samazināt *Salmonella* Enteritidis transovariālo olu kontamināciju un *Salmonella* Typhimurium un *Salmonella* Enteritidis olu čaumalu kontamināciju.