

I PIELIKUMS
ZĀĻU APRAKSTS

Zāles vairs nav reģistrētas

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobilis OR inac emulsija injekcijai vistām

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra 0,25ml deva satur:

Aktīvā viela:

Inaktivētu *Ornithobacterium rhinotracheale* serotipa A, B3263/91 celma veselu šūnu suspensija 1×10^7 šūnas*

*kas potences testā vistām ierosina vidējo titru, ne mazāk kā 11,2 (\log_2).

Papildviela:

Šķidrāis gaišais parafīns 107,21mg

Palīgviela(s):

Formaldehīda atliekas

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt apakšpunktā 6.1.

3. ZĀĻU FORMA

Emulsija injekcijai

4. KLĪNISKIE DATI

4.1 Mērķa sugas

Vistas

4.2 Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas

Broileru pasīvai imunizācijai, kuru ierosina, aktīvi imunizējot sieviešu kārtas broileru vaislas putnus, lai samazinātu inficēšanos ar *Ornithobacterium rhinotracheale* serotipu A.

Lauka apstākļos pasīvā imunitāte tiek pārnesta dēšanas periodā 43 nedēļas pēc pēdējās broileru vaislas putnu vakcinācijas, kā rezultātā pasīvā imunitāte broileriem ilgst vismaz 14 dienas pēc izšķilšanās.

4.3 Kontrindikācijas

Nelietot putniem dēšanas periodā.

4.4 Īpaši brīdinājumi

Nav

4.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

Pirms lietošanas atļaut vakcīnai sasilt līdz istabas temperatūrai (15-25C°).

Pirms lietošanas labi saskalināt.

Piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Lietotājam:

Šis produkts satur minerāleļļu. Nejaušas injicēšanas gadījumā/pašinjekcijas gadījumā, pēc injekcijas var rasties pietūkums un sāpes, parasti, ja produkts injicēts pirkstā vai locītavā, retos gadījumos, ja atbilstoša medicīniskā palīdzība nav sniegta, persona var zaudēt skarto pirkstu.

Ja Jūs nejauši esiet injicējis šo produktu, meklējiet neatliekamo medicīnisko palīdzību, pat ja nejauši injicēts ļoti mazs produkta daudzums un ņemiet līdzi zāļu lietošanas instrukciju.

Ja sāpes neizzūd 12 stundu laikā pēc medicīniskās izmeklēšanas, meklējiet medicīnisko palīdzību atkārtoti.

Ārstam:

Šis produkts satur minerāleļļu. Pat, ja nejauši injicēts neliels produkta daudzums, var rasties spēcīgs pietūkums, kā rezultātā var rasties išēmiskā nekroze vai pat persona var zaudēt pirkstu.

Prasmīga, TŪLĪTĒJA ķirurģiskā iejaukšanās ir vajadzīga un var būt nepieciešama savlaicīga injekcijas vietas uzgriešana un skalošana, īpaši, ja skarts pirkstgals vai cīpsla.

4.6 Nevēlamās reakcijas (biežums un bīstamība)

Laboratoriskajos pētījumos pēcnāves sekcijā tika atrasta lokāla īslaicīga audu tūska līdz 40% putnu, vismaz 14 dienas pēc vakcinācijas zemādā. Lauka apstākļos ir bijušas aprakstītas sporādiskas lokālas un sistēmiskas klīniskās reakcijas.

4.7 Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Nelietot putniem dēšanas periodā (skat. 4.3).

4.8 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav pieejama informācija par vakcīnas savienojamību ar citām, tāpēc zāļu nekaitīgums un efektivitāte, ja vakcīnu lieto kopā ar citām (vai nu lietojot tanī pašā dienā, vai dažādos laikos), nav bijis pierādīts.

4.9 Devas un lietošanas veids

Vakcinācijas shēma sastāv no divām injekcijām, deva 0,25ml, kuru ievada subkutāni kaklā vai intramuskulāri krūšu muskulatūrā. Pirmo injekciju veic 6-12 nedēļu vecumā, otrā injekcija ir jāveic ne ātrāk kā pēc 6 nedēļām, 14-18 nedēļu vecumā.

4.10 Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams

Citas nevēlamas blakusparādības netika novērotas pēc dubultas devas lietošanas, salīdzinot ar vienu vakcīnas devu.

Retos gadījumos tika novērota cieta lokāla tūska (0,5-2cm), kura izzuda 21 dienas laikā pēc vakcinācijas.

4.11 Ierobežojumu periods(i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā

Nulle dienas.

5. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

Farmakoterapeitiskā grupa: Inaktivēta bakteriālā vakcīna
ATĶvet kods: QI01AB07

Vakcīna stimulē aktīvo imunitāti broileru vaislas putniem, lai apgādātu pēcnācējus ar pasīvo imunitāti pret *Ornithobacterium rhinotracheale* serotipu A.

6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

6.1 Papildvielu saraksts

Šķidrās gaišās parafīns, polisorbāts 80, sorbitāna oleāts, fosfāta buferšķīdums

6.2 Nesaderība

Nesajaukt ar citu vakcīnu vai imunoloģisko produktu.

6.3 Derīgums

15 mēneši

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešās iepakojuma atvēršanas: Izlietot nekavējoties pēc atvēršanas.

6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt un transportēt 2 – 8°C temperatūrā.
Nesasaldēt.

6.5 Tiešās iepakojuma veids un saturs

Kartona kārbā ar vienu polietilēna tereftalāta (PET) flakonu ar 250ml (1000devas) vai 500ml (2000 devas), kurš noslēgts ar halogēnbutilgumijas aizbāzni un noplombēts ar kodētu alumīnija vāciņu.

6.6 Īpaši norādījumi rīcībai ar neizlietotām veterinārajām zālēm vai to atkritumiem, kas paliek pēc to lietošanas

Jebkuras veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar vietējo normatīvo aktu prasībām bīstamiem atkritumiem.

7. REGISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Intervet International
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
Nīderlande

8. REĢISTRĀCIJAS NUMURS(I)

EU/2/02/036/001-002

9. REĢISTRĀCIJAS/PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS

10.01.2008

10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

10.01.2008

TIRDZNIECĪBAS, PIEGĀDES UN/VAI LIETOŠANAS AIZLIEGUMS

Nobilis OR inac imports, tirdzniecība, piegāde un/vai lietošana ir vai var būt aizliegta dažās dalībvalstīs, visā vai daļā to teritorijas, saskaņā ar nacionālo dzīvnieku veselības politiku. Ja persona vēlas importēt, pārdot, piegādāt un/vai lietot Nobilis OR inac, pirms tā importē, pārdod, piegādā un/vai lieto attiecīgās zāles, tai jākonsultējas attiecīgās dalībvalsts kompetentajā iestādē par pašreizējo politiku attiecībā uz dzīvnieku vakcināciju.

Zāles vairs nav reģistrētas

II PIELIKUMS

- A. **BIOĻĢISKI AKTĪVĀS(O) VIELAS(U) RAŽOTĀJS UN RAŽOŠANAS LICENCES ĪPAŠNIEKS, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI**
- B. **REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI VAI LIETOŠANU**
- C. **REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ DROŠU UN EFEKTĪVU LIETOŠANU**
- D. **MRLs (MAKSIMĀLI PIEĻAUJAMĀIS ZĀĻU ATLIEKVIELU DAUDZUMS) ZIŅOJUMS**

A. BIOĻĢISKI AKTĪVĀS(O) VIELAS(U) RAŽOTĀJS UN RAŽOŠANAS LICENCES ĪPAŠNIEKS, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI

Bioloģiski aktīvās(o) vielas(u) ražotāja(u) nosaukums un adrese

Intervet International
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nīderlande

Ražotāja(ju), kas atbild par sērijas izlaidi, nosaukums un adrese

Intervet International
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nīderlande

B. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI VAI LIETOŠANU

Izplatīšana- tikai praktizējošam veterinārārstam.

Saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/82/EK 71. pantu, dalībvalstis aizliedz vai var aizliegt veterināro zāļu importu, pārdošanu, piegādi un/vai lietošanu visā tās teritorijā vai tās daļā, ja ir noteikts, ka:

- a) veterināro zāļu lietošana dzīvniekiem traucēs nacionālo programmu īstenošanu dzīvnieku slimību diagnozei, kontrolei un izskaušanai, vai tas radīs grūtības sertificējot kontaminācijas neesamību dzīvniekos vai pārtikā, vai citos ārstēto dzīvnieku izcelsmes produktos;
- b) veterinārās zāles paredzētas imunitātes iegūšanai pret slimību, kura teritorijā ir reti sastopama.

C. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ DROŠU UN EFEKTĪVU LIETOŠANU

Nav piemērojams.

D. MRLs (MAKSIMĀLI PIEĻAUJAMĀIS ZĀĻU ATLIEKVIELU DAUDZUMS) ZIŅOJUMS

- Bioloģiskās izcelsmes aktīvai vielai, kas paredzēta imunitātes radīšanai, Padomes Regula (EEK) Nr. 2377/90 netiek piemērota.
- Uzskaitītie adjuvanti un palīgvielas ir iekļautas Padomes Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikumā.

Farmakoloģiski aktīvā viela(s)	Dzīvnieku suga	Citi nosacījumi
Minerālvielu ogleņūdeņraži ar zemu vai augstu viskozitātes pakāpi, tai skaitā mikrokristāliskie vaski (ar C10-C60); alifātiskie, alifātiskie sazarotie un alicikliskie savienojumi.	Visi produktīvie dzīvnieki	Izņemot aromātiskos un nepiesātinātos savienojumus
Polisorbāts 80	Visi produktīvie dzīvnieki	
Nātrijs hlorīds	Visi produktīvie dzīvnieki	

- Sorbitāna oletāts (E 494), kālija dihidroģenfosfāts (E340), dinātrijs hidroģenfosfāts (E 339) un kālijs hlorīds (E 508) ir atzīti par pārtikas piedevām cilvēku uzturam un līdz ar to atbilst Padomes Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikumam par vielām ar E numuru ¹(izņemot Padomes Direktīvas 95/2 EK²² III pielikuma, C daļā uzskaitītos konservantus).

Zāles vairs nav reģistrētas

¹ OJ nr. L272 no 25.10.1996, p. 2

² OJ nr. L 61 no 18.3.1995, p. 1

Zāles vairs nav reģistrētas

III PIELIKUMS

MARKĒJUMA TEKSTS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

Zāles vairs nav reģistrētas

INFORMĀCIJA, KURAI JĀBŪT UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobilis OR inac emulsija injekcijai vistām

2. AKTĪVO UN CITU VIELU NOSAUKUMS

Katrā 0,25ml devā:

Inaktivētu *Ornithobacterium rhinotracheale* serotipa A, B3263/91 celma veselu šūnu suspensija 1×10^7 šūnas*

*kas potences testā vistām ierosina vidējo titru, ne mazāk kā 11,2 (\log_2)

Šķidrās gaīšais parafīns: 107,21mg

Formaldehīda atliekas

3. ZĀĻU FORMA

Emulsija injekcijai

4. IEPAKOJUMA IZMĒRS

1 PET flakons ar 250ml (1000 devas)

1 PET flakons ar 500ml (2000 devas)

5. MĒRĶA SUGAS

[Komentārs: netiks minētas, jo mērķa sugas ir minētas veterināro zāļu nosaukumā]

6. INDIKĀCIJA(S)

Broileru pasīvai imunizācijai, kuru ierosina, aktīvi imunizējot sievietu kārtas broileru vaislas putnus, lai samazinātu inficēšanos ar *Ornithobacterium rhinotracheale* serotipu A.

Lauka apstākļos pasīvā imunitāte tiek pārnesta dēšanas periodā 43 nedēļas pēc pēdējās broileru vaislas putnu vakcinācijas, kā rezultātā pasīvā imunitāte broileriem ilgst vismaz 14 dienas pēc izšķilšanās.

7. LIETOŠANAS METODE UN IEVADĪŠANAS VEIDS(I)

0,25ml deva subkutānai injekcijai kaklā vai intramuskulārai injekcijai krūšu muskulatūrā.

8. IEROBEŽOJUMU PERIODS(I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nulle dienas

9. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

Eļļas adjuveta vakcīna.
Nelietot putniem dēšanas periodā.
Nejauša injicēšana ir bīstama – pirms lietošanas izlasīt lietošanas instrukciju.

10. DERĪGUMA TERMIŅŠ

DER.TERM. {mēnesis/gads}
Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: Izlietot nekavējoties pēc atvēršanas.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt 2°C – 8°C temperatūrā. Nesasaldēt.

12. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI RĪCĪBAI AR NEIZLIETOTĀM VETERINĀRĀM ZĀLĒM VAI TO ATKRITUMIEM, JA TĀDI IR

Jebkuras veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar vietējo normatīvo aktu prasībām bīstamiem atkritumiem.

13. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM” UN NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI UN LIETOŠANU, ja piemērojami

Lietošanai dzīvniekiem. Izplatīšana- tikai praktizējošam veterinārārstam.

14. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEPIEEJAMĀ UN NEREDZAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā.

15. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Intervet International
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
Nīderlande

16. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(I)

EU/2/02/036/001 (250 ml)
EU/2/02/036/002 (500 ml)

17. RAŽOŠANAS SĒRIJAS NUMURS

Sērija {numurs}

DATI, KAS OBLIGĀTI JĀNORĀDA UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobilis OR inac emulsija injekcijai vistām

2. AKTĪVĀS(O) VIELAS(U) DAUDZUMS

Inaktivētu *O.rhinotracheale* veselu šūnu suspensija
Šķidrāis gaišais parafīns

3. SATURA SVARS, TILPUMS VAI DEVU SKAITS

250ml (1000devas)
500 ml (2000 doses)

4. MĒRĶA SUGAS

[Komentārs: netiks minētas, jo mērķa sugas ir minētas veterināro zāļu nosaukumā]

5. IEVADĪŠANAS VEIDS(I)

0,25ml deva s.c. injekcijai vai i.m. injekcijai.

6. IEROBEŽOJUMU PERIODS(I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Ierobežojumu periods: 0 dienas

7. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Nelietot putniem dēšanas periodā.
Nejauša pašinjekcija ir bīstama – pirms lietošanas, skat. lietošanas instrukciju.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

{mēnesis/gads}...../.....
Pēc atvēršanas, izlietot nekavējoties.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt 2°C – 8°C temperatūrā. Nesasaldēt.

10. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCESĪPAŠNIEKA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI EIROPAS EKONOMISKAJĀ TĒLPĀ, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Intervet International

12. RAŽOŠANAS SĒRIJAS NUMURS

Sērija {numurs}

13. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(I)

EU/2/02/036/001 (250 ml)

EU/2/02/036/002 (500 ml)

Zāles vairs nav reģistrētas

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Zāles vairs nav reģistrētas

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Nobilis OR inac emulsija injekcijai vistām

1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības turētājs un ražotājs:

Intervet International
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nīderlande

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobilis OR inac emulsija injekcijai vistām

3. ZIŅOJUMS PAR AKTĪVO(AJĀM) VIELU(ĀM) UN CITĀM SASTĀVDAĻĀM

Katrā 0,25ml devā:

Inaktivētu *Ornithobacterium rhinotracheale* serotipa A, B3263/91 celma veselu šūnu suspensija 1×10^7 šūnas*

*kas potences testā vistām ierosina vidējo titru, ne mazāk kā 11,2 (\log_2)

Šķidrāis gaišais parafīns: 107,21mg
Formaldehīda atliekas

4. INDIKĀCIJA(AS)

Broileru pasīvai imunizācijai, kuru ierosina, aktīvi imunizējot sieviešu kārtas broileru vaislas putnus, lai samazinātu inficēšanos ar *Ornithobacterium rhinotracheale* serotipu A.

Lauka apstākļos pasīvā imunitāte tiek pārnesta dēšanas periodā 43 nedēļas pēc pēdējās broileru vaislas putnu vakcinācijas, kā rezultātā pasīvā imunitāte broileriem ilgst ne vismaz 14 dienas pēc izšķilšanās.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot putniem dēšanas periodā.

6. NEVĒLAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Laboratoriskajos pētījumos pēcnāves sekcijā tika atrasts lokāla īslaicīga audu tūska līdz 40% putnu, vismaz 14 dienas pēc subkutānās vakcinācijas. Lauka apstākļos ir bijušas aprakstītas sporādiskas lokālas un sistēmiskas klīniskās reakcijas.

Ja rodas nopietnas blakusparādības vai citas parādības, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Vistas

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN PAŅĒMIENA

Viena deva 0,25ml.

Subkutānai injekcijai vistas kaklā vai intramuskulārai injekcijai krūšu muskulatūrā.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Pirms lietošanas atļaut vakcīnai sasilt līdz istabas temperatūrai (15-25C°). Pirms lietošanas labi saskalināt. Lietot sterilu vakcinācijas aprīkojumu.

Vakcinācijas shēma:

Vakcinācijas shēma sastāv no divām injekcijām, deva 0,25ml, kuru ievada subkutāni kaklā vai intramuskulāri krūšu muskulatūrā. Pirmo injekciju veic 6-12 nedēļu vecumā, otrā injekcija ir jāveic ne ātrāk kā pēc 6 nedēļām, 14-18 nedēļu vecumā.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nulle dienas

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā.

Uzglabāt un transportēt 2°C – 8°C temperatūrā.

Nesasaldēt.

Nelietot, ja beidzies derīguma termiņš, kurš norādīts uz iepakojuma.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Nav pieejama informācija par vakcīnas savienojamību ar citām, tāpēc zāļu nekaitīgums un efektivitāte, ja vakcīnu lieto kopā ar citām (vai nu lietojot tanī pašā dienā, vai dažādos laikos), nav bijis pierādīts.

Lietotājam:

Šis produkts satur minerāleļļu. Nejaušas injicēšanas gadījumā/pašinjekcijas gadījumā pēc injekcijas var rasties pietūkums un sāpes, parasti ja produkts injicēts pirkstā vai locītavā, retos gadījumos, ja atbilstoša medicīniskā palīdzība nav sniegta, persona var zaudēt skarto pirkstu.

Ja Jūs nejauši esiet injicējis šo produktu, meklējiet neatliekamo medicīnisko palīdzību, pat ja nejauši injicēts ļoti mazs produkta daudzums, un ņemiet līdzi zāļu lietošanas instrukciju.

Ja sāpes neizzūd 12 stundu laikā pēc medicīniskās izmeklēšanas, meklējiet medicīnisko palīdzību atkārtoti.

Ārstam:

Šis produkts satur minerāleļļu. Pat, ja nejauši injicēts neliels produkta daudzums, var rasties spēcīgs pietūkums, kā rezultātā var rasties išēmiskā nekroze vai pat persona var zaudēt pirkstu. Prasmīga, TŪLĪTĒJA ķirurģiskā iejaukšanās ir vajadzīga un var būt nepieciešama savlaicīga injekcijas vietas uzgriešana un skalošana īpaši, ja skarts pirkstgals vai cīpsla.

Citas nevēlamas blakusparādības netika novērotas pēc dubultas devas lietošanas, salīdzinot ar vienu vakcīnas devu.

Retos gadījumos tika novērota cieta lokāla tūska (0,5-2cm), kura izzuda 21 dienas laikā pēc vakcinācijas.

Nesajaukt ar citu vakcīnu vai imunoloģisko produktu.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI RĪCĪBAI AR NEIZLIETOTĀM VETERINĀRĀM ZĀLĒM VAI TO ATKRITUMIEM, JA TĀDI IR

Jebkuras veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar vietējo normatīvo aktu prasībām bīstamiem atkritumiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

10.01.2008

15. CITA INFORMĀCIJA

Lietošanai dzīvniekiem.

Produkts satur inaktivētas *Ornithobacterium rhinotracheale* serotips A B3263/91 celma veselas šūnas, kuras sajauktas ar eļļas adjuvantu. Vakcīna stimulē aktīvo imunitāti broileru vaislas putniem, lai apgādātu pēcnācējus ar pasīvo imunitāti pret *Ornithobacterium rhinotracheale* serotipu A.