

**ZĀĻU APRAKSTS**  
**V/NRP/03/1613**

**1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

**Raboral V-RG**

Ēsma lapsām

**2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS**

1 deva satur:

**Aktīvā viela:**

- Dzīvs novājināts trakumsērgas vīrusa glikoproteīns      10<sup>8</sup> CCID<sub>50</sub>

**Palīgviela(s):**

- Gentamicīns      0.125 mg  
- Sāls šķīdums līdz      2.5 ml

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt apakšpunktā 6.1.

**3. ZĀĻU FORMA**

Ēsma (iekšpusē polietilēna iepakojumā atrodas viena vakcīnas deva).

**4. KLĪNISKIE DATI**

**4.1 Mērķa sugas**

Lapsas (*Vulpes vulpes*).

**4.2 Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas**

Lapsu aktīvai imunizācijai pret trakumsērgu.

Vakcīnas ierosinātās imunitātes ilgums:

- pieaugušām lapsām 18 mēneši;
- lapsu kucēniem 12 mēneši.

**4.3 Kontrindikācijas**

Nav.

**4.4 Īpaši brīdinājumi**

Ēsma satur 0,6% tetraciklīna hlorhidrātu kā marķieri.

**4.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā**

**Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem**

- Vakcīnu lietot tikai saskaņā ar Pārtikas un veterinārā dienesta norādījumiem!

- Ēsma izplatāma manuāli vai ar aviāciju noteiktā augstumā, aptuveni 15 ēsmas ar vakcīnu uz 1 kvadrātkilometru.
- Ēsma nav paredzēta izplatīšanai apdzīvotās vietās, uz ceļiem, upēs vai citās ūdenstilpnēs.
- Maisiņš un ēsma apzīmēti ar uzrakstu: "VAKCĪNA. NEAIZTIKT."

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

Nav īpašu piesardzības pasākumu, kuri būtu jāņem vērā, izplatot ēsmas. Personām, kas iesaistītas vakcīnas izlikšanā, nav nepieciešams vakcinēties pret trakumsērgu.

#### **4.6 Nevēlamās reakcijas (biežums un bīstamība)**

Nav.

#### **4.7 Lietošana grūsnības, laktācijas, dēšanas laikā**

Nav noteikts.

#### **4.8 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi**

Nav pieejami dati.

#### **4.9 Devas un lietošanas veids**

Iekšķīgai lietošanai.

Viena vakcīnas deva (viena ēsma) lapsai.

Ēsmas izplatāmas aptuveni 15 vakcīnas- ēsmas uz vienu km<sup>2</sup> un pamatojoties uz esošajiem normatīvajiem aktiem.

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

Vairāku ēsmu apēšana nerada nekādus traucējumus.

#### **4.11 Izdalīšanās no organisma (ilgums)**

Nav piemērojams.

### **5. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS**

Farmakoterepeitiskā grupa: Dzīvu vīrusu vakcīnas.

ATĶvet kods: QI07BD

Apēdot ēsmu – vakcīnu, tiek ierosināta imunitāte pret trakumsērgu, ko pierāda ar marķiera klātbūtni vai nosakot specifiskās antivielas pret trakumsērgu.

### **6. FARMACEITISKĀS ĪPAŠĪBAS**

#### **6.1 Palīgvielu saraksts**

Olbaltumvielu hidrolizāts

Sāls

Tetraciklīns

Gentamicīns  
Zivju eļļa  
Zivju milti  
Saistviela

## **6.2 Nesaderība**

Nav noteikta.

## **6.3 Derīgums**

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 12 mēneši

## **6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi**

Uzglabāt temperatūrā no +2°C līdz +8°C. Sargāt no gaismas.

## **6.5 Tiešā iepakojuma veids un saturs**

- Primārais iepakojums ir polietilēna maisiņš, kas satur vienu ēsmu.
- Sekundārais iepakojums sastāv no:
  - . polistirēna kastes, iepakotas kartona kastēs, satur 200 devas
  - . polietilēna maisi, iepakoti kartona kastēs, satur 200 devas

## **6.6 Īpaši norādījumi rīcībai ar neizlietotām veterinārām zālēm vai to atkritumiem, kas paliek pēc to lietošanas**

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

## **7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS**

Boehriner Ingelheim Animal Health France SCS  
29, Avenue Tony Garmer  
69007 Lyon  
Francija

## **8. REĢISTRĀCIJAS NUMURS(I)**

V/NRP/03/1613

## **9. REĢISTRĀCIJAS /PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS**

Reģistrācijas datums: 16/12/2003  
Pārreģistrācijas datums: 08/12/2008

## **10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS**

07/2020

## **TIRDZNIECĪBAS, PIEGĀDES UN/VAI LIETOŠANAS AIZLIEGUMS**

Tikai praktizējošam veterinārārstam.