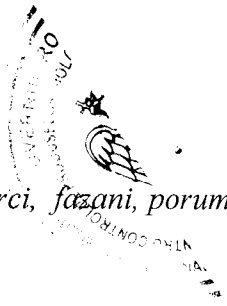




**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



### 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

*AVIPESTISOTA - liofilizat și solvent pentru suspensie pentru găini, curci, fazani, porumbei*

### 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză vaccinală conține:

#### Substanța activă:

- Virusul Bolii Newcastle, tulpina lentogenă La Sota - Cl 90: minimum  $10^6$ DIE<sub>50</sub> - maximum  $10^7$ DIE<sub>50</sub>/doză vaccinală.

#### Excipienti:

Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituente	
<i>Liofilizat</i>	
Peptonă	
Lactoză	
Glutamat de sodiu	
Gelatină	
Sorbitol	
Fosfat disodic	
Fosfat monopotasic	
Apă purificată	
<i>Solvent</i>	
Fosfat disodic	
Fosfat monopotasic	
Apă purificată	

Vaccinul: peletă liofilizată de culoare alb-gălbui.

Solventul: lichid incolor și transparent.

Vaccinul reconstituit se prezintă ca un lichid de culoare alb-gălbui cu o ușoară turbiditate.

### 3. INFORMAȚII CLINICE

#### 3.1. Specii țintă

Găini, curci, fazani, porumbei.

#### 3.2. Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Vaccinul *AVIPESTISOTA* se utilizează pentru profilaxia specifică a bolii de Newcastle la găini, curci, fazani, porumbei.

Instalarea imunității: în 10 zile după a doua vaccinare.

Durata imunității este de 4 luni.

#### 3.3. Contraindicații

Nu sunt.

#### 3.4. Atenționări speciale

Vaccinați numai păsările sănătoase.

### **3.5. Precauții speciale pentru utilizare**

#### Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă

Timpul optim de vaccinare depinde de situația epizootologică a efectivelor și a zonei unde sunt crescute păsările, fiind evaluat sub directa coordonare a medicului veterinar care asigură supravegherea sanitată veterinară.

Pentru administrarea individuală se vor utiliza seringi și/sau ace de unică folosință sau sterilizate prin căldură umedă (autoclavare sau fierbere).

Se prepară numai cantitatea de vaccin care se va administra și se va utiliza conținutul integral al flaconului imediat după reconstituire.

#### Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Personalul care manipulează produsul medicinal veterinar trebuie să poarte echipament de protecție compus din: cizme de cauciuc, halat, bonetă, mănuși.

Contactul cu mucoasele este periculos, poate produce o conjunctivită ușoară la om.

În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta produsului.

#### Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

### **3.6. Evenimente adverse**

Găini, curci, fazani, porumbei

Frecvențe (1 până la 10 animale / 100 animale tratate):	Conjunctivite usoare <sup>1</sup>
Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	Anorexie, dispnee, strănut <sup>2</sup>

<sup>1</sup>După administrarea prin instilații oculare

<sup>2</sup>După administrarea pe cale aerogenă. Reacțiile post-vaccinale se remit în 2-3 zile.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea 16 din prospect pentru datele de contact respective.

### **3.7. Utilizarea în timpul gestației, lactației sau ouatului**

Poate fi utilizat în perioada ouatului.

### **3.8. Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune**

Nu sunt disponibile informații despre siguranță și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu orice alt produs medicinal veterinar.

Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după orice alt produs medicinal veterinar trebuie luată de la caz la caz.

### **3.9. Căi de administrare și doze**

Vaccinul se administrează pe cale oculo-nazală, intramusculară, prin sprayere sau în apă de băut.

Doza: 1 doză per animal (6 - 7 log<sub>10</sub> EID<sub>50</sub>)

Administrare pe cale oculo-nazală: fiecare doză de vaccin se reconstituie în 0,1 ml solvent. În vederea asigurării dozei se va verifica obținerea a 20 picături/ml din vaccinul reconstituit.

Se aplică în fiecare ochi/nară câte o picătură din vaccinul reconstituit (asigurând ca mărimea picăturii să conțină o doză completă de vaccin).

**Administrare pe cale intramusculară:** fiecare doză de vaccin se reconstituie în 0,2 ml solvent;

**Administrare pe cale aerogenă (aerosoli):** fiecare doză de vaccin se reconstituie în 0,5-2 ml, utilizând ca solvent apa potabilă, curată, fără dezinfecanți, în funcție de aparatul utilizat. La primele două vaccinări vor fi utilizate aparate pentru aerosolizare care realizează particule de 40-60 microni, iar la următoarele vaccinări, aparate care realizează particule de 10-20 microni (aerosoli fiind împrăștiati peste păsări).

**Administrarea în apa de băut:** fiecare doză de vaccin se reconstituie în 10-40 ml apă, în funcție de vârstă păsărilor: 10 ml/pui în vîrstă de până la 30 zile, 20 ml/pui în vîrstă de peste 30 zile etc. Cu 2-4 ore înainte de vaccinare se realizează o dietă hidrică (păsările nu trebuie să consume apă). Nu se administrează apă de băut decât după ce se consumă toată apa care conține suspensia vaccinală preparată.

### **3.10. Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)**

După administrarea unei supradoze, nu au fost observate alte reacții decât cele prezentate la secțiunea 3.6 "Evenimente adverse".

### **3.11. Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței**

A se administra doar de către un medic veterinar.

### **3.12. Perioade de așteptare**

Zero zile.

## **4. INFORMAȚII IMUNOLOGICE**

### **4.1. Cod ATC: QI 01 AD 06**

## **5. INFORMATII FARMACEUTICE**

### **5.1. Incompatibilități majore**

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar, cu excepția solventului furnizat pentru utilizarea cu acest produs medicinal veterinar.

### **5.2. Termen de valabilitate**

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 12 luni

Termenul de valabilitate al solventului aşa cum este ambalat pentru vânzare: 12 luni

Termenul de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 3 ore.

### **5.3. Precauții speciale pentru depozitare**

#### **Vaccin**

A se păstra în condiții de refrigerație (2°C-8°C). A nu se congela. A se feri de lumină.

#### **Solvent**

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

### **5.4. Natura și compoziția ambalajului primar**

#### **Vaccin**

Flacoane din sticlă de tip I , conținând 25, 50, 100, 200, 250, 500, 1000, 1500, 2000 și 2500 doze.

Vaccinul destinat administrării individuale (25, 50, 100, 200 doze) se livrează împreună cu solventul. Flacoanele sunt închise cu dopuri din cauciuc și capse de aluminiu.

#### **Ambalaj secundar**

Cutii din carton cu:

- 120 flacoane x 25, 50, 100, 200, 250 doze
- 50 flacoane x 500, 1000, 1500, 2000, 2500 doze

#### **Solvent**

Flacoane din sticlă de tip I cu 10, 20, 50 ml, închise cu dopuri din cauciuc butilic și sigilate cu capse de aluminiu.

#### **Ambalaj secundar**

Cutii din carton cu 50 flacoane x 10 ml

Cutii din carton cu 32 flacoane x 20 ml

Cutii din carton cu 24 flacoane x 50 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

#### **5.5. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

### **6. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

ROMVAC COMPANY S.A.

### **7. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

110089

### **8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI**

07.06.1995

### **9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

### **10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).



**ANEXA III**  
**ETICHETARE SI PROSPECT**

## A. ETICHETAREA



**MINIMUM DE INFORMATII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE  
AMBALAJELE PRIMARE MICI**  
**Flacoane din sticlă x 25, 50, 100, 200, 250, 500, 1.000, 1.500, 2.000, 2.500 doze**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

*AVIPESTISOTA - liofilizat și solvent pentru suspen*

**2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE**

Fiecare doză vaccinală conține:

Virusul Bolii Newcastle, tulipa La Sota, minimum  $10^6$ DIE<sub>50</sub> și maximum  $10^7$ DIE<sub>50</sub>/doză vaccinală.

**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**4. DATA EXPIRĂRII**

Exp.: Lună/An

După reconstituire, a se utiliza până la 3 ore

## INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

### Cutii de carton cu:

- 120 flacoane x 25, 50, 100, 200, 250 doze
- 50 flacoane x 500, 1000, 1500, 2000, 2500 doze

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

*AVIPESTISOTA - liofilizat și solvent pentru suspensie*

## 2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

### Substanță activă:

- Virusul bolii de Newcastle, tulpina lentogenă La Sota, cu titrul minim  $10^6$ DIE<sub>50</sub> și titrul maxim  $10^7$ DIE<sub>50</sub>/doză vaccinală.

## 3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

### Cutii de carton cu:

- 120 flacoane x 25, 50, 100, 200, 250 doze
- 50 flacoane x 500, 1000, 1500, 2000, 2500 doze

## 4. SPECII ȚINTĂ

Găini, curci, fazani, porumbei.

## 5. INDICAȚII

Profilaxia specifică a bolii de Newcastle la găini, curci, fazani, porumbei .

Instalarea imunității: în 10 zile după a II-a vaccinare.

Durata imunității este de 4 luni.

## 6. CAI DE ADMINISTRARE

- pe cale oculo-nazală
- pe cale intramusculară
- pe cale aerogenă (aerosoli)
- în apă de băut

## 7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Zero zile.

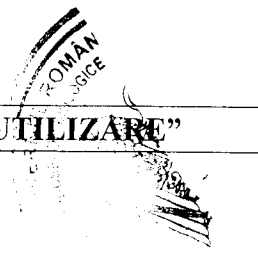
## 8. DATA EXPIRĂRII

EXP. {lună/an}

După deschidere, a se utiliza până la 3 ore.

## 9. PRECAUTII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2°C-8°C). A se proteja de lumină. A nu se congela.

**10. MENTIUNEA,,A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**11. MENTIUNEA: NUMAI PENTRU UZ VETERINAR**

Numai pentru uz veterinar.

**12. MENTIUNEA,, A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

ROMVAC COMPANY S.A.

**14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**

110089

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE  
PRIMARE MICI**  
**Flacon din sticlă cu solvent x 10, 20, 50 ml**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

*AVIPESTISOTA - solvent*

**2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBstanțELE ACTIVE**

**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**4. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}  
După deschidere, a se utiliza până la 3 ore.

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**  
**Cutii din carton cu:**

**50 flacoane x 10 ml  
32 flacoane x 20 ml  
24 flacoane x 50 ml**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

*AVIPESTISOTA - solvent*

**2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

50 flacoane x 10 ml  
32 flacoane x 20 ml  
24 flacoane x 50 ml

**4. SPECII ȚINTĂ**

Găini, curci, fazani, porumbei.

**5. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

- pe cale oculo-nazală
- pe cale intramusculară
- pe cale aerogenă (aerosoli)
- în apă de băut

**7. TEMP DE AȘTEPTARE**

Timp de aşteptare: zero zile.

**8. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**9. CONDIȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

Se depozitează la temperaturi mai mici de 25°C.

**10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

**12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

**13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

ROMVAC COMPANY S.A.

**14. NUMERELE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

110089

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot{numar}

St. Louis, Mo.

## PROSPECT

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

*AVIPESTISOTA* - liofilizat și solvent pentru suspensie pentru găini, curci, fazani, porumbei

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare doză vaccinală conține:

### **Substanța activă:**

Virusul Bolii Newcastle, tulipa lentogenă La Sota: minimum  $10^6$ DIE<sub>50</sub> - maximum  $10^7$ DIE<sub>50</sub>/doză vaccinală.

### **Excipienți:**

<b>Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constitutive</b>	
<i>Liofilizat</i>	
Peptonă	
Lactoză	
Glutamat de sodiu	
Gelatină	
Sorbitol	
Fosfat disodic	
Fosfat monopotasic	
Apă purificată	
<i>Solvent</i>	
Fosfat disodic	
Fosfat monopotasic	
Apă purificată	

Vaccinul: peletă liofilizată de culoare alb-gălbui.

Solventul: lichid incolor și transparent.

Vaccinul reconstituit se prezintă ca un lichid de culoare alb-gălbui cu o ușoară turbiditate.

## **3. SPECIILE TINTĂ**

Găini, curci, fazani, porumbei.

## **4. INDICAȚII DE UTILIZARE**

### **Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă**

Vaccinul *AVIPESTISOTA* se utilizează pentru profilaxia specifică a bolii de Newcastle la găini, curci, fazani, porumbei.

Instalarea imunității: în 10 zile după a doua vaccinare.

Durata imunității este de 4 luni.

## **5. CONTRAINDICAȚII**

Nu sunt.

## **6. ATENȚIONARI SPECIALE**

Vaccinați numai păsările sănătoase.

### Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Timpul optim de vaccinare depinde de situația epizootologică a efectivelor și a zonei unde sunt crescute păsările, fiind evaluat sub directa coordonare a medicului veterinar care asigură supravegherea sanitată veterinară.

Pentru administrarea individuală se vor utiliza seringi și/sau ace de unică folosință sau sterilizate prin căldură umedă (autoclavare sau fierbere).

Se prepară numai cantitatea de vaccin care se va administra și se va utiliza conținutul integral al flaconului imediat după reconstituire.

### Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Personalul care manipulează produsul medicinal veterinar trebuie să poarte echipament de protecție compus din: cizme de cauciuc, halat, bonetă, mănuși.

Contactul cu mucoasele este periculos, poate produce o conjunctivită usoară la om.

În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta produsului.

### Precauții speciale pentru protecția mediului

Nu este cazul.

### Utilizarea în timpul gestatiei, lactației sau ouatului

Poate fi utilizat în perioada ouatului.

### Interacțiunea cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu sunt disponibile informații despre siguranță și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu orice alt produs medicinal veterinar, cu excepția produselor menționate mai sus.

Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după orice alt produs medicinal veterinar trebuie luată de la caz la caz.

### Supradozare

Nu s-au semnalat cazuri de reacții adverse altele decât cele apărute după administrarea unei doze.

### Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar, cu excepția solventului.

## 7. EVENIMENTE ADVERSE

Găini, curci, fazani, porumbei.

Frecvențe (1 până la 10 animale / 100 animale tratate):	Conjunctivite usoare <sup>1</sup>
Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	Anorexie, dispnee, strănut <sup>2</sup>

<sup>1</sup>După administrarea prin instilații oculare

<sup>2</sup>După administrarea pe cale aerogenă. Reacțiile postvaccinale se remit în 2-3 zile.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: farmacovigilenta@ansvs.ro sau [icbmv@icbmv.ro](mailto:icbmv@icbmv.ro)

## **8. DOZÈ PENTRU FIECARE SPECIE, CĂI DE ADMINISTRARE ȘI METODE DE ADMINISTRARE**

Vaccinul se administrează pe cale oculo-nazală, intramusculară, prin sprayere sau în apa de băut.

Dоза: 1 доза per animal (6 - 7 log<sub>10</sub> EID<sub>50</sub>)

Administrare *pe cale oculo-nazală*: fiecare doză de vaccin se reconstituie în 0,1 ml solvent. În vederea asigurării dozei se va verifica obținerea a 20 picături/ml din vaccinul reconstituit.

Se aplică în fiecare ochi/nară câte o picătură din vaccinul reconstituit (asigurând ca mărimea picăturii să conțină o doză completă de vaccin).

Administrare *pe cale intramusculară*: fiecare doză de vaccin se reconstituie în 0,2 ml solvent;

Administrare *pe cale aerogenă (aerosoli)*: fiecare doză de vaccin se reconstituie în 0,5-2 ml, utilizând ca solvent apă potabilă, curată, fără dezinfecanți, în funcție de aparatul utilizat.

La primele două vaccinări vor fi utilizate aparate pentru aerosolizare care realizează particule de 40-60 microni, iar la următoarele vaccinări, aparate care realizează particule de 10-20 microni (aerosolii fiind împrăștiati peste păsări).

Administrarea *în apa de băut*: fiecare doză de vaccin se reconstituie în 10-40 ml apă, în funcție de vârstă păsărilor: 10 ml/puii în vîrstă de până la 30 zile, 20 ml/puii în vîrstă de peste 30 zile etc. Cu 2-4 ore înainte de vaccinare se realizează o dietă hidrică (păsările nu trebuie să consume apă); nu se administrează apă de băut decât după ce se consumă toată apă care conține suspensia vaccinală preparată.

## **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Timpul optim de vaccinare depinde de situația epizootologică a efectivelor și a zonei unde sunt crescute păsările, fiind evaluat sub directa coordonare a medicului veterinar care asigură supravegherea sanitară veterinară. Pentru efectivele de păsări crescute în ferme se recomandă vaccinarea la vîrstă de 10-11 zile cu rapel la 22-23 zile. Vaccinările ulterioare pentru întreținerea imunității sunt efectuate după monitorizarea prin examene serologice a stării de imunitate.

Pentru administrarea individuală se vor utiliza seringi și/sau ace de unică folosință sau sterilizate prin căldură umedă (autoclavare sau fierbere).

Pentru administrarea în masă (aerosoli, apă de băut) ca solvent se va utiliza apă potabilă fără dezinfecanți.

În cazul administrării prin aerosoli, la primele două vaccinări vor fi utilizate aparate pentru aerosolizare care realizează particule de 40-60 microni, iar la următoarele vaccinări aparate care realizează particule de 10-20 microni.

În cazul administrării în apa de băut este foarte important să se asigure o dietă hidrică de 2-4 ore în funcție de anotimp și apoi să se asigure frontul de adăpare. Vaccinul reconstituit în solvent se adaugă în apă de băut proaspătă, curată, adăpătorile fiind curățate și clătite în prealabil cu apă curată.

Nu se administrează apă de băut din nou, până când nu se consumă toată apă care conține vaccin. Pentru protecția virusului vaccinal se recomandă adăugarea de lapte praf 2-3%.

După diluare vaccinul va fi administrat imediat (în maxim 3 ore).

## **10. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Zero zile.

## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

### **Vaccin**

A se păstra în condiții de refrigerație (2°C - 8°C). A nu se congela. A se feri de lumină.

### **Solvent**

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

După reconstituire se va utiliza în decurs de 3 ore.

## **12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINARE**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de culegere aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați mediculului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

## **13. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

## **14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE COMERCIALIZARE ȘI DIMENSIUNILE AMBALAJELOR**

110089

### **Vaccin**

Cutii din carton cu liofilizat:

- 120 flacoane x 25, 50, 100, 200, 250 doze
- 50 flacoane x 500, 1000, 1500, 2000, 2500 doze

### **Solvent**

Cutii din carton cu:

- 50 flacoane x 10 ml
- 32 flacoane x 20 ml
- 24 flacoane x 50 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

## **15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A PROSPECTULUI**

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. DATE DE CONTACT**

Deținătorul Autorizației de Comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

### **ROMVAC COMPANY S.A.**

Șos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov  
Telefon: 021.350 31 06; 021.350 31 07;  
021.350 31 09; 021.352 00 70;  
E-mail: romvac@romvac.ro