

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Vaxxitek HVT+IBD концентрат и разтворител за инжекционна суспензия

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка доза от ваксината съдържа:

Активно вещество:

Жив vHVT013-69 рекомбинантен вирус, най-малко

3,6 до 4,4 log₁₀ PFU*

Помощни вещества:

Помощни вещества

до 1 доза

Разтворител:

Разтворител

до 1 доза

* Плакообразуваща единица

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки:
Концентрат:
Диметилсулфоксид
Среда за разреждане
Разтворител:
Захароза
Казеинов хидролизат
Фенолово червено 1% разтвор
Соли

Концентрат: хомогенна суспензия.

Разтворител: червено-оранжев бистър разтвор.

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Еднодневни пилета и 18-дневни пилешки ембриони.

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за които е предназначен продуктът

За активна имунизация на пилета:

- За предпазване от смъртност и за намаляване на клиничните признаци и лезиите, причинени от Инфекциозен бурзит.
Начало на имунитета: 2 седмици
Продължителност на имунитета: 9 седмици

- Намалвяване на смъртността, клиничните признаци и лезиите, причинени от болестта на Марек.
Начало на имунитета: 4 дни
Продължителност на имунитета: еднократна ваксинация е достатъчна да осигури защита през целия рисков период.

3.3 Противопоказания

Няма.

3.4 Специални предупреждения

Да се ваксинират само здрави птици.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животните, за които е предназначен ВЛП:

Да се прилагат обичайните асептични предпазни мерки при всички процедури на приложението на ваксината.

Като жива ваксина, ваксиналният щам може да се отдели от ваксинираните птици и да се пренася върху пуйки. Опитите за безопасност и реверсия са доказали, че шамът е безвреден за пуйки. Независимо от това, специални предпазни мерки трябва да бъдат взети за да се избегне директен или индиректен контакт между ваксинираните пилета и пуйки.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от предпазни ръкавици и предпазни очила, трябва да се носи, по време на размразяването на ампулите и отварянето им.

Отварянето на ампулите да се извършва с изпъната ръка, за да се избегне рискът от нараняване в случай на счупване на ампулата.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

3.6 Неблагоприятни реакции

Пилета:

Не са известни.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия, или на местния му представител, или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. За съответните данни за връзка вижте листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Да не се използва при развъдни птици и птици в периода на яйценосене.

3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

При подкожно приложение:

Налични са данни за безопасност и ефикасност, които доказват, че тази ваксина може да бъде смесвана с атенюирана ваксина на Boehringer Ingelheim срещу болестта на Марек, съдържаща щам Rispens (CVI988) щам или RN1250 щам. Пилетата с придобити майчини антитела срещу MD, когато са ваксинирани със смесените продукти, може да имат забавено начало на имунитета срещу Инфекциозен бурзит.

Наличните данни за безопасност и ефикасност сочат, че тази ваксина може да бъде прилагана в същия ден, но без да бъде смесвана с атенюирана ваксина на Boehringer Ingelheim срещу Нюкасълска болест и Инфекциозен бронхит.

Няма налична информация за безопасност и ефикасност от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарни лекарствени продукти, освен посочените по-горе. Поради тази причина, прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

При *in ovo* приложение:

Няма налична информация от съвместното използване на този имунологичен ветеринарен лекарствен продукт с други ветеринарни лекарствени продукти.

3.9 Начин на приложение и дозировка

Реконституиране на ваксината

- Да се използват ръкавици и предпазни очила по време на размразяване на ваксината и отваряне на ампулите.
- От опаковката с течния азот се изваждат толкова ампули с ваксина, колкото ще бъдат използвани незабавно. Когато този продукт се смесва с ваксина срещу болестта на Марек, съдържаща щам Rispens (CVI988) щам или RN1250 щам, двата продукта трябва да се разтворят в същия сак с разтворителя.
- Съдържанието на ампулите се размразява бързо чрез енергично разклащане във вода при температура 25 °C – 30 °C. Преминете незабавно към следващата стъпка.
- Веднага след размразяването, ампулите се отварят на една ръка разстояние, за да се избегне рискът от нараняване, ако ампулата се счупи.
- След отварянето на ампулата, изтеглете съдържанието с 5 ml-стерилна спринцовка.
- Концентратът се трансферира в разтворителя (да не се използва, ако е мътен.)
- Изтеглете със спринцовката 2 ml от разтворителя.
- Изплакнете с тези 2 ml ампулата и отново ги върнете в разтворителя. Повторете плакненето още 1 или 2 пъти.
- Операциите по размразяването, отварянето, трансфера и плакненето се повтарят съответно за всяка ампула; 1 ампула от 1000 дози е за 200 ml разтворител (или 1 ампула от 2000 дози за 400 ml разтворител) за подкожно приложение, или 4 ампули по 1000 дози за 200 ml разтворител (или 4 ампули по 2000 дози от ваксината за 400 ml разтворител) за *in ovo* приложение.
- Реконституираната ваксина, приготвена по гореописания начин, внимателно се разклаща и така е готова за употреба. Ваксината трябва да се използва веднага след приготвянето и (цялото количество реконституирана ваксина трябва да се използва в рамките на 2 часа). Ето защо ваксиналната суспензия трябва да се приготви съгласно указанията.

Дозировка

Еднократна инжекция в доза 0,2 ml за пиле на възраст 1 ден, чрез подкожно приложение.

Еднократна инжекция в доза 0,05 ml за пилешки ембрион на 18 дни, чрез *in ovo* приложение.

Начин на приложение

Ваксината се прилага подкожно или *in ovo* приложение.

При *in ovo* ваксинацията може да се използва автоматичен ваксинатор за *in ovo* ваксинация. Апаратът се използва за осигуряване на правилното приложение на точната доза. Инструкцията за използване на този апарат трябва да се спазва стриктно.

3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

Не са известни.

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикуробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност

Не е приложимо.

3.12 Карентни срокове

Нула дни.

4. ИМУНОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QI01AD15

Жива рекомбинантна ваксина срещу инфекциозния бурзит и болестта на Марек.

Ваксиналният щам е рекомбинантен пуешки херпес вирус (HVT), съдържащ протективен антиген (VP2) на вируса на Инфекциозния бурзит (IBDV), щам Faragher 52/70.

Ваксината индуцира активен имунитет и серологичен отговор срещу Инфекциозния бурзит и болестта на Марек при пилета.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Да се използва стерилно и свободно от антисептици и/или дезинфектанти оборудване за инжекционно приложение.

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт с изключение на разтворителя, предоставен за употреба с ветеринарния лекарствен продукт и с изключение на тези споменати в т. 3.8 по-горе.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на концентрата, като краен ветеринарен лекарствен продукт: 3 години при температура -196 °C.

Срок на годност след реконституиране в съответствие с инструкциите: до 2 часа при температура под 25 °C.

Срок на годност на разтворителя в полипропиленова бутилка, като краен ветеринарен лекарствен продукт: 1 година при температура под 30 °C.

Срок на годност на разтворителя в сак от поливинилхлорид, като краен ветеринарен лекарствен продукт: 3 години при температура под 30 °C.

5.3 Специални условия за съхранение

Ваксината да се съхранява в течен азот.

Случайно размразените ампули трябва да бъдат изхвърлени. Да не се замразяват повторно при никакви обстоятелства.

Реконституираната ваксина да се съхранява при температура под 25 °С.

Да не се използват повторно отворени опаковки с разтворена ваксина.

Разтворителят да се съхранява при температура под 30 °С. Да не се замразява. Да се пази от светлина.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

Концентрат

- (стъкло) ампула x 1000 дози от ваксината.

- (стъкло) ампула x 2000 дози от ваксината.

Всяка ампула се поставя върху носачи, които се съхраняват в канистри. Канистрите по-нататък се съхраняват в контейнери с течен азот.

Разтворител

- (полипропилен) бутилка x 200 ml

- (поливинилхлорид) сак x 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1000 ml, 1200 ml, 1400 ml, 1600 ml, 1800 ml или 2400 ml.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

EU/2/02/032/001-002

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 09/08/2002

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

{ДД/ММ/ГГГГ}

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ПРИЛОЖЕНИЕ II

ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ КЪМ РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Няма

ПРИКЛОЖЕНИЕ III
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

А. ЕТИКЕТИ

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ МАЛКИ
ОПАКОВКИ ВЛП, КОИТО СЪДЪРЖАТ ЕДИНИЧНА ДОЗА**

Ампула 1000 и 2000 дози

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Vaxxitek HVT+IBD

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

1 000
2 000



3. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot{номер}

4. СРОК НА ГОДНОСТ

Exp. {дд/мм/гггг}

**ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ ПЪРВИЧНАТА
ОПАКОВКА (ЕТИКЕТ) НА РАЗТВОРИТЕЛЯ**

(бутилка или торбичка)

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА РАЗТВОРИТЕЛЯ

Разтворител за клетъчно асоциирани ваксини при птици

2. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Пилета.

3. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Преди употреба прочетете листовката.

Бутилка:

200 ml

Торбичка:

200 ml

400 ml

600 ml

800 ml

1000 ml

1200 ml

1400 ml

1600 ml

1800 ml

2400 ml

4. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {месец/година}

5. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява при температура под 30 °С. Да се пази от замръзване. Да се пази от светлина.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ



Boehringer
Ingelheim

7. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot{номер}

В. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Vaxxitek HVT+IBD концентрат и разтворител за инжекционна суспензия

2. Състав

Всяка доза от ваксината съдържа:

Активно вещество:

Жив vHVT013-69 рекомбинантен вирус, най-малко

3,6 до 4,4 log₁₀ PFU*

* Плакообразуваща единица

Концентрат: хомогенна суспензия.

Разтворител: червено-оранжев бистър разтвор.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Еднодневни пилета и 18-дневни пилешки ембриони.

4. Показания за употреба

За активна имунизация на пилета:

- За предпазване от смъртност и за намаляване на клиничните признаци и лезиите причинени от Инфекциозен бурзит.
Начало на имунитета: 2 седмици
Продължителност на имунитета: 9 седмици
- Намаляване на смъртността, клиничните признаци и лезиите, причинени от болестта на Марек.
Начало на имунитета: 4 дни
Продължителност на имунитета: еднократна ваксинация е достатъчна да осигури защита през целия рисков период.

5. Противопоказания

Няма.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Да се ваксинират само здрави животни.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Да се прилагат обичайните асептични предпазни мерки при всички процедури на приложението на ваксината. Като жива ваксина, ваксиналният щам може да се отделя от ваксинираните птици и да се пренася върху пуйки. Опитите за безопасност и реверсия са доказали, че щамът е безвреден за пуйки. Независимо от това, специални предпазни мерки трябва да бъдат взети за да се избегне директен или индиректен контакт между ваксинираните пилета и пуйки.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от предпазни ръкавици и предпазни очила, трябва да се носи, по време на размразяването на ампулите и отварянето им. Отварянето на ампулите да се извършва с изпъната ръка, за да се избегне рискът от нараняване в случай на счупване на ампулата.

Яйценосене:

Да не се използва при развъдни птици и птици в периода на яйценосене.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

При подкожно приложение:

Налични са данни за безопасност и ефикасност, които доказват, че тази ваксина може да бъде смесвана с атенуирана ваксина на Boehringer Ingelheim срещу болестта на Марек, съдържаща щам Rispens (CVI988) щам или RN1250 щам. Пилетата с придобити майчини антители срещу MD, когато са ваксинирани със смесените продукти, може да имат забавено начало на имунитета срещу Инфекциозен бурзит.

Наличните данни за безопасност и ефикасност сочат, че тази ваксина може да бъде прилагана в същия ден, но без да бъде смесвана с атенуирана ваксина на Boehringer Ingelheim срещу Нюкасълска болест и Инфекциозен бронхит.

Няма налична информация за безопасност и ефикасност от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарни лекарствени продукти, освен посочените по-горе. Поради тази причина, прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

При *in ovo* приложение:

Няма налична информация от съвместното използване на този имунологичен ветеринарен лекарствен продукт с други ветеринарни лекарствени продукти.

Да се използва стерилно и свободно от антисептици и/или дезинфектанти оборудване за инжекционно приложение.

Основни несъвместимости:

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт с изключение разтворителя, предоставен за употреба с ветеринарния лекарствен продукт и тези споменати по-горе.

7. Неблагоприятни реакции

Пилета:

Не са известни.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или на местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване. {подробности за националната система}.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Подкожно или *in ovo* приложение.

При *in ovo* ваксинацията може да се използва автоматичен ваксинатор за *in ovo* ваксинация. Апаратът се използва за осигуряване на правилното приложение на точната доза. Инструкцията за използване на този апарат трябва да се спазва стриктно.

Подкожно приложение: еднократна инжекция в доза 0,2 ml за пиле на възраст 1 ден.

In-ovo приложение: еднократна инжекция в доза 0,05 ml за пилешки ембрион на 18 дни.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

- Да се използват ръкавици и предпазни очила по време на размразяване на ваксината и отваряне на ампулите.
- От опаковката с течния азот се изваждат толкова ампули с ваксина, колкото ще бъдат използвани незабавно. Когато този продукт се смесва с ваксина срещу болестта на Марек, съдържаща шам Rispens (CVI988) шам или RN1250 шам, двата продукта трябва да се разтворят в същия сак с разтворителя.
- Съдържанието на ампулите се размразява бързо, чрез енергично разклащане във вода с температура 25 °C – 30 °C. Преминете незабавно към следващата стъпка.
- Веднага след размразяването, ампулите се отварят на една ръка разстояние, за да се избегне рискът от нараняване, ако ампулата се счупи.
- След отварянето на ампулата изтеглете съдържанието с 5 ml-стерилна спринцовка.
- Концентратът се трансферира в разтворителя. (да не се използва, ако е мътен.)
- Изтеглете със спринцовката 2 ml от разтворителя.
- Изплакнете с тези 2 ml ампулата и отново ги върнете в разтворителя. Повторете плакненето още 1 или 2 пъти.
- Операциите по размразяването, отварянето, трансфера и плакненето се повтарят съответно за всяка ампула; 1 ампула от 1000 дози е за 200 ml разтворител (или 1 ампула от 2000 дози за 400 ml разтворител) за подкожно приложение или 4 ампули по 1000 дози за 200 ml разтворител (или 4 ампули по 2000 дози от ваксината за 400 ml разтворител) за *in ovo* приложение.
- Реконституираната ваксина, приготвена по гореописания начин, внимателно се разклаща и така е готова за употреба. Ваксината трябва да се използва веднага след приготвянето и (цялото количество реконституирана ваксина трябва да се използва в рамките на 2 часа). Ето защо ваксиналната суспензия трябва да се приготви съгласно указанията.

10. Карентни срокове

Нула дни.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Ваксината да се съхранява в течен азот.

Случайно размразените ампули трябва да бъдат изхвърлени. Да не се замразяват повторно при никакви обстоятелства.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху ампулата.

Срок на годност след реконституиране, съгласно указанията: до 2 часа при температура под 25 °C.

Да не се използват повторно отворени опаковки с реконституирана ваксина.

Разтворителят да се съхранява при температура под 30 °C. Да не се замразява. Да се пази от светлина.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране.

Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

EU/2/02/032/001-002

Размер на опаковките:

Концентрат:

- (стъкло) ампула x 1000 дози от ваксината.
- (стъкло) ампула x 2000 дози от ваксината.

Всяка ампула се поставя върху носители, които се съхраняват в канистри. Канистрите по-нататък се съхраняват в контейнери с течен азот.

Разтворител:

- (полипропилен) бутилка x 200 ml.
- (поливинилхлорид) сак x 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1000 ml, 1200 ml, 1400 ml, 1600 ml, 1800 ml или 2400 ml.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Германия

Производител (и), отговарящ(и) за освобождаването на партиди:

Ваксина:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Laboratoire Porte des Alpes

Rue de l'Aviation

69800 Saint-Priest

Франция

Разтворител:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Laboratoire Porte des Alpes

Rue de l'Aviation

69800 Saint-Priest

Франция

Laboratoire Bioluz

Zone Industrielle de Jalday

64500 Saint Jean de Luz

Франция

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

België/Belgique/Belgien

Boehringer Ingelheim Animal

Health Belgium SA

Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,

1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel

Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Lietuva

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Lietuvos filialas

Dr. Boehringer Gasse 5-11

A-1121 Vīne, Austrija

Tel: +370 5 2595942

Република България

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Dr. Boehringer Gasse 5-11

A-1121 Виена, Австрия

Tel: +359 2 958 79 98

Luxembourg/Luxemburg

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA

Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,

1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel

Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.

Purkyňova 2121/3

CZ - 110 00, Praha 1

Tel: +420 234 655 111

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Magyarországi Fióktelep

Lechner Ö. Fasor 10.

H-1095 Budapest

Tel: +36 1 299 8900

Danmark

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics

A/S

Weidekampsgade 14

DK-2300 København S

Tlf: + 45 3915 8888

Malta

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

D-55216 Ingelheim/Rhein, il-Ġermanja

Tel: +353 1 291 3985

Deutschland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Tel: 0800 290 0 270

Eesti

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Eesti filiaal
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viin, Austria
Tel: +372 612 8000

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

España

Boehringer Ingelheim Animal Health España,
S.A.U.
Prat de la Riba, 50
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)
Tel: +34 93 404 51 00

France

Boehringer Ingelheim Animal Health France,
SCS
29, avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Tél : +33 4 72 72 30 00

Hrvatska

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Beč, Austrija
Tel: +385 1 2444 600

Ireland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

Ísland

Vistor
Hörgatún 2
210 Garðabær
Sími: + 354 535 7000

Nederland

Boehringer Ingelheim Animal Health
Netherlands bv
Basisweg 10
1043 AP Amsterdam
Tel: +31 20 799 6950

Norge

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +47 66 85 05 70

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien
Tel: +43 1 80105-6880

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.
ul. Józefa Piusa Dziekońskiego 3
00-728 Warszawa
Tel.: + 48 22 699 0 699

Portugal

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,
Unipessoal, Lda.
Avenida de Pádua, 11
1800-294 Lisboa
Tel: +351 21 313 5300

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Sucursala București
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viena, Austria
Tel: +40 21 302 28 00

Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Podružnica Ljubljana
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Dunaj, Avstrija
Tel: +386 1 586 40 00

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z.
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viedeň, Rakúsko
Tel: +421 2 5810 1211

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health
Italia S.p.A.
Via Vezza d'Oglio, 3
20139 Milano
Tel: +39 02 53551

Suomi/Finland

Vetcare Oy
PL/PB 99
24101 Salo
Puh/Tel: + 358 201443360

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

Sverige

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +46 (0)40-23 34 00

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viena, Austrija
Tel: +371 67 240 011

United Kingdom (Northern Ireland)

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

17. Допълнителна информация

Жива рекомбинантна ваксина срещу Инфекциозния бурзит и болестта на Марек.

Ваксиналният щам е рекомбинантен пуйчи херпес вирус (HVT), експресиращ протективен антиген (VP2) на вируса на Инфекциозния бурзит (IBDV) щам Faragher 52/70.

Ваксината индуцира активен имунитет и серологичен отговор срещу Инфекциозния бурзит и болестта на Марек при пилета.