

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

VAXXITEK HVT+IBD, koncentratas ir tirpiklis injekcinei suspensijai

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje vakcinos dozėje yra:

veikliosios medžiagos:

gyvo rekombinantinio vHVT013-69 viruso

ne mažiau kaip 3,6–4,4 log₁₀ PFU*;

pagalbinės medžiagos:

pagalbinės medžiagos

iki 1 dozės.

Tirpiklis:

tirpiklis

iki 1 dozės.

* plokštes formuojantys vienetai

Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Koncentratas:
Dimetilsulfoksidas
Skiediklio terpė
Tirpiklis:
Sacharozė
Kazeino hidrolizatas
1 % fenolio raudonasis tirpalas
Druskos

Koncentratas: homogeninė suspensija.

Tirpiklis: raudonai-oranžinis skaidrus tirpalas.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Vienadieniai viščiukai ir 18 d. vištų embrionai.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Viščiukams aktyviai imunizuoti:

- Norint apsaugoti nuo gaišimo ir mažinti infekcinės bursos ligos klinikinius požymius ir pažeidimus.
Imuniteto pradžia: 2 sav.
Imuniteto trukmė: 9 sav.

- Norint sumažinti gaišimą, Mareko ligos klinikinius požymius ir pažeidimus.
Imuniteto pradžia: 4 paros.
Imuniteto trukmė: pakanka vakcinuoti vieną kartą, kad viščiukai būtų apsaugoti pavojaus laikotarpiu.

3.3 Kontraindikacijos

Nėra.

3.4 Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

3.5 Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Naudojant reikia laikytis įprastų aseptikos taisyklių.

Kadangi vakcina yra gyva, vakcinuoti paukščiai išskiria vakcinos virusą į aplinką ir juo gali užsikrėsti kalakutai. Vakcinos saugumo ir virtimo virulentiška tyrimais nustatyta, kad vakcinos virusas yra saugus kalakutams. Tačiau reikia saugoti, kad vakcinuoti viščiukai tiesiogiai ar netiesiogiai nekontaktuotų su kalakutais.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojančiams vaistą gyvūnams

Atšildant ir nulaužiant ampulę, būtina mūvėti apsaugines pirštines ir akinius.

Ampules nulaužti, laikant ištiestoje rankoje, kad būtų išvengta sužeidimo, jei ampulė sudužtų.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6 Nepageidaujamos reakcijos

Vištos

Nežinoma.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui, jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7 Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Negalima naudoti veisiamiems paukščiams ir paukščiams kiaušinių dėjimo metu.

3.8 Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Švirkščiant po oda:

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima maišyti su Boehringer Ingelheim firmos nusilpnintomis vakcinomis nuo Mareko ligos, turinčiomis *Rispens* (CVI988) arba RN1250 padermes. Viščiukams, turintiems motininių antikūnų prieš MD, vakcinuojant sumaišytomis vakcinomis imuniteto nuo infekcinės bursos ligos pradžia gali būti uždelsta.

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Boehringer Ingelheim firmos nusilpnintomis vakcinomis nuo Niukaslo ligos ir infekcinio bronchito.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtus produktus. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Naudojant į kiaušinį

Nesant specialių tyrimų, negalima naudoti kitų veterinarinių vaistų kartu su šia vakcina.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Vakcinos skiedimas

- Atšildant ir nulaužiant ampulę, būtina mūvėti apsaugines pirštines ir akinius.
- Iš skysto azoto talpyklės išimti tik tas ampules, kurios bus sunaudotos nedelsiant. Kai šis veterinarinis vaistas yra maišomas kartu su vakcina nuo Mareko ligos, turinčia Rispens (CV1988) arba RN1250 padermes, abu turi būti maišomi tame pačiame tirpiklio maišelyje.
- Ampulių turinį atšildyti greitai sukratant 25 – 30 °C temperatūros vandenyje. Nedelsiant tęsti tolesnius veiksmus.
- Kai tik atšils, nulaužti ampules laikant ištiestoje rankoje, kad būtų išvengta sužeidimo, jei ampulė sudužtų.
- Nulaužus ampulę, jos turinį reikia įtraukti į 5 ml talpos sterilų švirkštą.
- Koncentratą sušvirkšti į tirpiklį (negalima naudoti, jei turinys susidrumsčia).
- Į švirkštą įtraukti 2 ml tirpiklio.
- Šiais 2 ml praskalauti ampulę ir skystį sušvirkšti atgal į tirpiklį. Pakartotinai skalauti vieną ar du kartus.
- Kartoti ampulės nulaužimą, turinio įtraukimą, perkėlimą ir ampulės skalavimą, kol į tirpiklį bus perkeltas atitinkamas ampulių kiekis: 1 ampulė, kurioje yra 1 000 dozių, į 200 ml tirpiklio (arba 1 ampulė, kurioje yra 2 000 dozių, į 400 ml tirpiklio) švirkšti po oda arba 4 ampulės, kuriose yra po 1 000 dozių, į 200 ml (arba 4 ampulės, kuriose yra po 2 000 dozių, į 400 ml tirpiklio) vakcinuoti į kiaušinį.
- Kaip aprašyta paruoštą vakciną reikia pamažu suplakti, kad tiktų naudoti. Paruoštą būtina sunaudoti nedelsiant (visą paruoštą vakciną būtina sunaudoti per dvi valandas). Todėl vakcinos suspensija ruošina tik prireikus.

Dozavimas

Vienadieniam viščiukui reikia sušvirkšti vieną 0,2 ml injekciją po odą.

18-tą embrionavimo dieną reikia sušvirkšti vieną 0,05 ml injekciją į kiaušinį.

Naudojimo metodas

Vakciną būtina švirkšti po oda arba į kiaušinį.

Vakcinuojant į kiaušinį galima naudoti automatinę injekcijos į kiaušinį prietaisą. Jis turi būti patikrintas dėl saugaus ir efektyvaus tinkamos dozės įšvirkštimo. Būtina griežtai vadovautis prietaiso naudojimo instrukcija.

3.10 Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Nežinoma.

3.11 Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12 Išlauka

0 parų.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1 ATCvet kodas: QI01AD15

Gyva rekombinantinė vakcina nuo infekcinės bursos ligos ir Mareko ligos.

Vakcinoje yra rekombinantinis kalakutų herpes virusas (KHV), turintis *Faragher 52/70* padermės infekcinės bursos ligos viruso (IBLV) imunogeninį antigeną (VP2).

Vakcina viščiukams skatina serologinio atsako ir aktyvaus imuniteto infekcinės bursos ligai ir Mareko ligai susidarymą.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1 Pagrindiniai nesuderinamumai

Injekcijai naudoti sterilią ir be antiseptikų bei (ar) dezinfekantų likučių įrangą.

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu, išskyrus tirpikliu, pridėtu naudoti su šiuo veterinariniu vaistu ir išskyrus paminėtus 3.8. p.

5.2 Tinkamumo laikas

Koncentrato tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai., laikant -196 °C temperatūroje.

Tinkamumo laikas, ištirpinus pagal nurodymus: iki 2 val., laikant žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Tirpiklio tinkamumo laikas polipropilenuose buteliukuose, nepažeidus originalios pakuotės, – 1 metai., laikant žemesnėje kaip 30 °C temperatūroje.

Tirpiklio tinkamumo laikas polivinilchloridiniuose maišeliuose, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai., laikant žemesnėje kaip 30 °C temperatūroje.

5.3 Specialieji laikymo nurodymai

Vakciną laikyti skystame azote.

Netyčia atšildytas ampulės reikia sunaikinti. Jokių būdų negalima pakartotinai sušaldyti.

Paruoštą vakciną laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Atidarytų talpyklių su ištirpinta vakcina naudoti pakartotinai negalima.

Tirpiklį laikyti žemesnėje kaip 30 °C temperatūroje. Negalima sušaldyti. Saugoti nuo šviesos.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Koncentratas

- (Stiklinė) ampulė, kurioje yra 1 000 vakcinų dozių.

- (Stiklinė) ampulė, kurioje yra 2 000 vakcinų dozių.

Kiekviena ampulė dedama ant laikiklių, kurie laikomi talpyklėse. Talpyklės toliau laikomos skysto azoto konteneriuose.

Tirpiklis

- (Polipropilenuis) buteliukas, kuriame yra 200 ml.

- (Polivinilchloridinis) maišelis, kuriame yra 200 ml, 400 ml, 800 ml, 1 000 ml, 1 200 ml, 1 400 ml, 1 600 ml, 1 800 ml arba 2 400 ml.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaisto ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

EU/2/02/032/001-002

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2002-08-09

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

{MMMM-mm-dd}

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II PRIEDAS

KITOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI REGISTRUOTOJUI

Nėra.

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

1 000 ir 2 000 dozių AMPULĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Vaxxitek HVT+IBD

2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

1000
2000



3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {MMMM-mm-dd}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS TIRPIKLIO PAKUOTĖS (ETIKETĖS)
(buteliukas arba maišelis)

1. TIRPIKLIO PAVADINIMAS

Skiediklis paukščių vakcinoms, turinčioms ląstelėse esančių virusų

2. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Viščiukai.

3. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Prieš naudojant būtina perskaityti pakuotės lapelį, pridėtą kartu su vakcina.

Buteliukas:

200 ml

Maišelis:

200 ml

400 ml

600 ml

800 ml

1000 ml

1200 ml

1600 ml

1800 ml

2400 ml

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

5. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti žemesnėje kaip 30 °C temperatūroje. Negalima sušaldyti. Saugoti nuo šviesos.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS



7. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Vaxxitek HVT+IBD, koncentratas ir tirpiklis injekcinei suspensijai

2. Sudėtis

Vienoje vakcinos dozėje yra:

veikliosios medžiagos:

gyvo rekombinantinio vHVT013-69 viruso

ne mažiau kaip 3,6–4,4 log₁₀ PFU*.

* plokštes formuojantys vienetai.

Koncentratas: homogeninė suspensija.

Tirpiklis: raudonai-oranžinis skaidrus tirpalas.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Vienadieniai viščiukai ir 18 d. vištų embrionai.

4. Naudojimo indikacijos

Viščiukams aktyviai imunizuoti:

- Norint apsaugoti nuo gaišimo ir mažinti infekcinės bursos ligos klinikinius požymius ir pažeidimus.
Imuniteto pradžia: 2 sav.
Imuniteto trukmė: 9 sav.
- Norint sumažinti gaišimą, Mareko ligos klinikinius požymius ir pažeidimus.
Imuniteto pradžia: 4 paros.
Imuniteto trukmė: pakanka vakcinuoti vieną kartą, kad viščiukai būtų apsaugoti pavojaus laikotarpiu.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Naudojant reikia laikytis įprastų aseptikos taisyklių.

Kadangi vakcina yra gyva, vakcinuoti paukščiai išskiria vakcinos virusą į aplinką ir juo gali užsikrėsti kalakutai. Vakcinos saugumo ir virimo virulentiška tyrimais nustatyta, kad vakcinos virusas yra saugus kalakutams. Tačiau reikia saugoti, kad vakcinuoti viščiukai tiesiogiai ar netiesiogiai nekontaktuotų su kalakutais.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams
Atšildant ir nulaužiant ampulę, būtina mūvėti apsaugines pirštines ir akinius.
Ampulės nulaužti, laikant ištiestoje rankoje, kad būtų išvengta sužeidimo, jei ampulė sudužtų.

Dedantys kiaušinius paukščiai
Negalima naudoti veisiamiems paukščiams ir paukščiams kiaušinių dėjimo metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Švirkščiant po oda

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima maišyti su Boehringer Ingelheim firmos nusilpnintomis vakcinomis nuo Mareko ligos, turinčiomis *Rispens* (CVI988) arba RN1250 padermes. Viščiukams, turintiems motininių antikūnų prieš MD, vakcinuojant sumaišytomis vakcinomis imuniteto nuo infekcinės bursos ligos pradžia gali būti uždelsta.

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Boehringer Ingelheim firmos nusilpnintomis vakcinomis nuo Niukaslo ligos ir infekcinio bronchito.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtus produktus. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Naudojant į kiaušinį

Nesant specialių tyrimų, negalima naudoti kitų veterinarinių vaistų kartu su šia vakcina.

Injekcijai naudoti sterilią ir be antiseptikų bei (ar) dezinfekantų likučių įrangą.

Pagrindiniai nesuderinamumai:

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu, išskyrus nurodytus ankstesnėje pastraipoje, bei tirpiklį, pridėtą naudoti su šiuo veterinariniu vaistu.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Vištos

Nežinoma.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokiais nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą {nacionalinės sistemos duomenys}.

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Vakciną būtina švirkšti po oda arba į kiaušinį.

Vakcinuojant į kiaušinį galima naudoti automatinę injekcijos į kiaušinį prietaisą. Jis turi būti patikrintas dėl saugaus ir efektyvaus tinkamos dozės įšvirkštimo. Būtina griežtai vadovautis prietaiso naudojimo instrukcija.

Švirkščiant po oda: vienadieniam viščiukui sušvirkšti vieną 0,2 ml injekciją.

Vakcinuojant į kiaušinį: 18-tą embrionavimo dieną sušvirkšti vieną 0,05 ml injekciją.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

- Atšildant ir nulaužiant ampulę, būtina mūvėti apsaugines pirštines ir akinius.
- Iš skysto azoto talpyklės išimti tik tas ampulės, kurios bus sunaudotos nedelsiant. Kai šis veterinarinis vaistas yra maišomas kartu su vakcina nuo Mareko ligos, turinčia Rispens (CVI988) arba RN1250 padermes, abu turi būti maišomi tame pačiame tirpiklio maišelyje.
- Ampulių turinį atšildyti greitai sukratant 25 – 30 °C temperatūros vandenyje. Nedelsiant tęsti tolesnius veiksmus.
- Kai tik atšils, nulaužti ampulės laikant ištiestoje rankoje, kad būtų išvengta sužeidimo, jei ampulė sudužtų.
- Nulaužus ampulę, jos turinį reikia įtraukti į 5 ml talpos sterilų švirkštą.
- Koncentratą sušvirkšti į tirpiklį (negalima naudoti, jei turinys susidrumsčia).
- Į švirkštą įtraukti 2 ml tirpiklio.
- Šiais 2 ml praskalauti ampulę ir skystį sušvirkšti atgal į tirpiklį. Pakartotinai skalauti vieną ar du kartus.
- Kartoti ampulės nulaužimą, turinio įtraukimą, perkėlimą ir ampulės skalavimą, kol į tirpiklį bus perkeltas atitinkamas ampulių kiekis: 1 ampulė, kurioje yra 1 000 dozių, į 200 ml tirpiklio (arba 1 ampulė, kurioje yra 2 000 dozių, į 400 ml tirpiklio) švirkšti po oda arba 4 ampulės, kuriose yra po 1 000 dozių, į 200 ml (arba 4 ampulės, kuriose yra po 2 000 dozių, į 400 ml tirpiklio) vakcinuoti į kiaušinį.
- Kaip aprašyta paruoštą vakciną reikia pamažu suplakti, kad tiktų naudoti. Paruoštą būtina sunaudoti nedelsiant (visą paruoštą vakciną būtina sunaudoti per dvi valandas). Todėl vakcinos suspensija ruošti tik prireikus.

10. Išlauka

0 parų.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Vakciną laikyti skystame azote.

Netyčia atšildytas ampulės reikia sunaikinti. Jokiu būdu negalima pakartotinai sušaldyti.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant ampulės.

Tinkamumo laikas, ištirpinus pagal nurodymus: iki 2 val., laikant žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Atidarytų talpyklių su ištirpinta vakcina naudoti pakartotinai negalima.

Tirpiklį laikyti žemesnėje kaip 30 °C temperatūroje. Negalima sušaldyti. Saugoti nuo šviesos.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

EU/2/02/032/001-002

Pakuočių dydžiai

Koncentratas:

- (stiklinė) ampulė, kurioje yra 1 000 vakcinos dozių.
- (stiklinė) ampulė, kurioje yra 2 000 vakcinos dozių.

Kiekviena ampulė dedama ant laikiklių, kurie laikomi talpyklėse. Talpyklės toliau laikomos skysto azoto konteneriuose.

Tirpiklis:

- (polipropileninis) buteliukas, kuriame yra 200 ml;
- (polivinilchloridinis) maišelis, kuriame yra 200 ml, 400 ml, 800 ml, 1 000 ml, 1 200 ml, 1 400 ml, 1 600 ml, 1 800 ml arba 2 400 ml.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Vokietija

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Vakcina:
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint-Priest
Prancūzija

Tirpiklis:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint-Priest
Prancūzija

Laboratoire Bioluz
Zone Industrielle de Jalday
64500 Saint Jean de Luz
Prancūzija

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu:

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

Република България

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Виена, Австрия
Tel: +359 2 958 79 98

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.
Purkyňova 2121/3
CZ - 110 00, Praha 1
Tel: +420 234 655 111

Danmark

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: + 45 3915 8888

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

Lietuva

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Lietuvos filialas
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Vīne, Austrija
Tel: +370 5 2595942

Luxembourg/Luxemburg

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Magyarországi Fióktelep
Lechner Ö. Fasor 10.
H-1095 Budapest
Tel: +36 1 299 8900

Malta

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

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

France

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

Portugal

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

Hrvatska

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

România

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

Ireland

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

Slovenija

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

Ísland

Vistor
Hörgatún 2
210 Garðabær
Sími: + 354 535 7000

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. Kita informacija

Gyva rekombinantinė vakcina nuo infekcinės bursos ligos ir Mareko ligos.

Vakcinoje yra rekombinantinis kalakutų herpes virusas (KHV), turintis *Faragher 52/70* padermės infekcinės bursos ligos viruso (IBLV) imunogeninį antigeną (VP2).

Vakcina viščiukams skatina serologinio atsako ir aktyvaus imuniteto infekcinės bursos ligai ir Mareko ligai susidarymą.