

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS, injekcinė emulsija vištoms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje 0,5 ml dozėje yra:

Veikliosios medžiagos:

inaktyvintų virusų antigenų:

M41 padermės IBV,	sukeliančio	$\geq 5,5 \log_2$ VN vienetų*,
249g padermės IBV,	sukeliančio	$\geq 4,0 \log_2$ VN vienetų*,
But1#8544 padermės ART,	sukeliančio	$\geq 9,5 \log_2$ ELISA vienetų*,
BC14 padermės EDS'76,	sukeliančio	$\geq 6,5 \log_2$ HI vienetų*,
Clone 30 padermės NDV,	sukeliančio	$\geq 4,0 \log_2$ HI vienetų 1/50 dozės*,
	arba turinčio	$\geq 50 PD_{50}$ vienetų;

* vištų serologinis atsakas

adjuvantas:

skystasis parafinas: 215 mg;

pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Polisorbatas 80
Sorbitano monooleatas
Glicinas
Injekcinis vanduo

Balta arba beveik balta aliejinė emulsija.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Vištos (veislinės vištos ir dedeklės).

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Veislinėms vištoms ir dedeklėms aktyviai imunizuoti, norint:

- sumažinti infekciją ir apsaugoti nuo dėslumo sumažėjimo, sukiamo Massachusetts serotipo infekcinio bronchito viruso (IBV);
- sumažinti dėslumo sumažėjimą ir kiaušinio lukšto defektus, sukiamus D274/D207 serotipo infekcinio bronchito viruso (IBV);
- sumažinti Niukaslo ligos viruso sukiamą infekciją (NDV);
- apsaugoti nuo kvėpavimo sistemos ligos požymių bei sumažinti dėslumo sumažėjimą ir kiaušinio lukšto defektus, susijusius su paukščių rinotracheito (ART) virusu (paukščių pneumovirusu);
- sumažinti dėslumo sumažėjimą ir kiaušinio lukšto defektus, susijusius su dėslumo sumažėjimo sindromu (EDS) '76 virusu.

Imuniteto pradžia: 4 sav. po vakcinavimo.
Imuniteto trukmė: vienas kiaušinių dėjimo laikotarpis.

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

Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudotojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai įšvirkštus arba įsišvirkštus, gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarį ar pirštą, retais atvejais dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba. Atsitiktinai įšvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti pakuotės lapelį. Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto. Būtina SKUBI kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei pažeistas piršto minkštumas ar sausgyslė.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Vištos:

Labai dažna (> nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų)	Injekcijos vietos patinimas ¹
--	--

¹ Laikinas išplitęs tynis, kuris išlieka apie 14 d.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Žr. pakuotės lapelio skyrių „Kontaktiniai duomenys“.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Dedantys kiaušinius paukščiai

Negalima naudoti paukščiams kiaušinių dėjimo metu ir 4 sav. iki kiaušinių dėjimo pradžios.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

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

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Šia vakcina vakcinuoti reikia 14–20 sav. amžiaus vištas, bet ne vėliau kaip 4 sav. iki numatomos kiaušinių dėjimo pradžios.

Jei vištoms buvo taikyta pirminė vakcinacija gyvomis vakcinomis nuo infekcinio bronchito, rinotracheito ir Niukaslų ligos, šią vakciną reikia naudoti praėjus mažiausiai 4 sav. po gyvų vakcinų naudojimo.

Kiekvienai vištai į šlaunies arba krūtinės raumenis reikia švirkšti po 0,5 ml vakcinos.

Prieš naudojant vakciną reikia sušildyti iki aplinkos temperatūros (15–25 °C).

Prieš naudojant ir periodiškai naudojimo metu vakcinos buteliuką reikia stipriai pakratyti.

Būtina naudoti švarias ir sterilias vakcinavimo priemones.

Negalima naudoti vakcinavimo įrangos su guminėmis detalėmis, nes vakcinoje esančios pagalbinės medžiagos gali pakenkti kai kurių tipų gumai.

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

Vakcinavus dvigubai didesne doze, nepastebėta kitokių reakcijų nei vakcinavus viena doze.

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

Asmenys, ketinantys gaminti, importuoti, laikyti, platinti, parduoti, tiekti ir naudoti šį veterinarinį vaistą, pirma turi sužinoti atitinkamos valstybės narės kompetentingos institucijos galiojančią vakcinavimo strategiją, kadangi pagal nacionalinius teisės aktus ši veikla gali būti draudžiama visoje valstybės narės teritorijoje ar jos dalyje.

Oficialus kontroliuojančios institucijos vykdomas serijos išleidimas yra privalomas šiam produktui.

3.12. Išlauka

0 parų.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QI01AA18.

Antigenai yra inaktyvinti formalinu arba β -propiolaktonu ir suspenduoti vandeninės-aliejinės emulsijos su adjuvantu vandens fazėje, kad prailgintų imuninės sistemos stimuliavimo laiką. Vakcina skirta skatinti aktyvų imunitetą paukščių rinotracheito virusui, Massachusetts ir D274/D207 serotipų infekcinio bronchito virusui bei Niukaslų ligos ir dėslumo sumažėjimo sindromo '76 virusams.

Stipresnis imuninis atsakas pasireiškia, kai šis veterinarinis vaistas naudojamas revakcinacijai po pirminės paukščių vakcinacijos gyvomis vakcinomis, jei tokių yra, nuo infekcinio bronchito, rinotracheito ir Niukaslų ligos virusų. Pirminė vakcinacija gyva vakcina nuo dėslumo sumažėjimo

sindromo nėra būtina. Geriausi rezultatai bus pasiekti, jei vakcinavimas inaktyvinta vakcina bus atliktas praėjus ne mažiau kaip 4 sav. po pirminės vakcinacijos gyvomis vakcinomis.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 3 val.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti šaldytuve (2– 8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Polietileno tereftalato (PET) butelis, užkimštas nitrilinės gumos kamšteliu ir apgaubtas būdingo spalvinimo aliumininio gaubteliu, kuriame yra po 250 ml (500 dozių) arba 500 ml (1000 dozių) vakcinos.

Pakuotės dydžiai

Kartoninė dėžutė, kurioje yra vienas 250 ml (500 dozių) arba 500 ml (1000 dozių) butelis.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų 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

Intervet International B.V.

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/15/2278/001-002

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2015-03-27.

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2023-05-09

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>).

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

KARTONINĖ DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS, injekcinė emulsija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje 0,5 ml dozėje yra:

inaktyvintų virusų antigenų:

M41 padermės IBV,

sukeliančio

$\geq 5,5 \log_2$ VN vienetų,

249g padermės IBV,

sukeliančio

$\geq 4,0 \log_2$ VN vienetų,

But1#8544 padermės ART,

sukeliančio

$\geq 9,5 \log_2$ ELISA vienetų,

BC14 padermės EDS'76,

sukeliančio

$\geq 6,5 \log_2$ HI vienetų,

Clone 30 padermės NDV,

sukeliančio

$\geq 4,0 \log_2$ HI vienetų 1/50 dozės,

arba turinčio

$\geq 50 PD_{50}$ vienetų.

3. PAKUOTĖS DYDIS

500 dozių

1000 dozių

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Vištos (veislinės vištos ir dedeklės).

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti į raumenis.

7. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, sunaudoti per 3 val.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti šaldytuve.
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“
--

Prieš naudojimą būtina perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“
--

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“
--

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Intervet International B.V.

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/15/2278/001
LT/2/15/2278/002

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS**PET BUTELIO ETIKETĖ (250 ml, 500 ml)****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS, injekcinė emulsija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

500 dozių

1000 dozių

Vienoje 0,5 ml dozėje yra:

inaktyvintų virusų antigenų:

IBV M41

 $\geq 5,5 \log_2$ VN vienetų,

IBV 249g

 $\geq 4,0 \log_2$ VN vienetų,

ART But1#8544

 $\geq 9,5 \log_2$ ELISA vienetų,

EDS'76 BC14

 $\geq 6,5 \log_2$ HI vienetų,

NDV Clone 30

 $\geq 4,0 \log_2$ HI vienetų 1/50 dozės,arba ≥ 50 PD₅₀ vienetų.**3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Vištos (veislinės vištos ir dedeklės).

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Prieš naudojimą būtina perskaityti pakuotės lapelį.

5. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

6. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, sunaudoti per 3 val.

7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti šaldytuve.

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

8. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Intervet International B.V.

9. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS, injekcinė emulsija vištomis

2. Sudėtis

Vienoje 0,5 ml dozėje yra:

Veikliosios medžiagos:

inaktyvintų virusų antigenų:

M41 padermės IBV,	sukeliančio	$\geq 5,5 \log_2$ VN vienetų*,
249g padermės IBV,	sukeliančio	$\geq 4,0 \log_2$ VN vienetų*,
But1#8544 padermės ART,	sukeliančio	$\geq 9,5 \log_2$ ELISA vienetų*,
BC14 padermės EDS'76,	sukeliančio	$\geq 6,5 \log_2$ HI vienetų*,
Clone 30 padermės NDV,	sukeliančio	$\geq 4,0 \log_2$ HI vienetų 1/50 dozės*,
	arba turinčio	$\geq 50 PD_{50}$ vienetų;

* vištų serologinis atsakas

adjuvantas:

skystasis parafinas: 215 mg.

Balta arba beveik balta aliejinė emulsija.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Vištos (veislinės vištos ir dedeklės).

4. Naudojimo indikacijos

Veislinėms vištomis ir dedeklėms aktyviai imunizuoti, norint:

- sumažinti infekciją ir apsaugoti nuo dėslumo sumažėjimo, sukeliama Massachusetts serotipo infekcinio bronchito viruso (IBV);
- sumažinti dėslumo sumažėjimą ir kiaušinio lukšto defektus, sukeliama D274/D207 serotipo infekcinio bronchito viruso (IBV);
- sumažinti Niukaslo ligos viruso sukeltą infekciją (NDV);
- apsaugoti nuo kvėpavimo sistemos ligos požymių bei sumažinti dėslumo sumažėjimą ir kiaušinio lukšto defektus, susijusius su paukščių rinotracheito (ART) virusu (paukščių pneumovirusu);
- sumažinti dėslumo sumažėjimą ir kiaušinio lukšto defektus, susijusius su dėslumo sumažėjimo sindromo (EDS)'76 virusu.

Imuniteto pradžia: 4 sav. po vakcinavimo.

Imuniteto trukmė: vienas kiaušinių dėjimo laikotarpis.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudotojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai įšvirkštus arba įsišvirkštus, gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarį ar pirštą, retais atvejais dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba. Atsitiktinai įšvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti pakuotės lapelį. Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto. Būtina SKUBI kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei pažeistas piršto minkštumas ar sausgyslė.

Dedantys kiaušinius paukščiai

Negalima naudoti paukščiams kiaušinių dėjimo metu ir 4 sav. iki kiaušinių dėjimo pradžios.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

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

Perdozavimas

Vakcinavus dvigubai didesne doze, nepastebėta kitokių reakcijų nei vakcinavus viena doze.

Specialūs naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos:

Asmenys, ketinantys gaminti, importuoti, laikyti, platinti, parduoti, tiekti ir naudoti šį veterinarinį vaistą, pirma turi sužinoti atitinkamos valstybės narės kompetentingos institucijos galiojančią vakcinavimo strategiją, kadangi pagal nacionalinius teisės aktus ši veikla gali būti draudžiama visoje valstybės narės teritorijoje ar jos dalyje.

Oficialus kontroliuojančios institucijos vykdomas serijos išleidimas yra privalomas šiam produktui.

Pagrindiniai nesuderinamumai:

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Vištos:

Labai dažna (daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų)	Injekcijos vietos patinimas ¹
---	--

¹ Laikinas išplitęs tynis, kuris išlieka apie 14 d.

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 kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui 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

Kiekvienai vištai į šlaunies arba krūtinės raumenis reikia švirkšti po 0,5 ml vakcinos.

Šia vakcina vakcinuoti reikia 14–20 sav. amžiaus vištas, bet ne vėliau kaip 4 sav. iki numatomos kiaušinių dėjimo pradžios.

Jei vištoms buvo taikyta pirminė vakcinacija gyvomis vakcinomis nuo infekcinio bronchito, rinotracheito ir Niukaslų ligos, šią vakciną reikia naudoti praėjus mažiausiai 4 sav. po gyvų vakcinų naudojimo.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš naudojant vakciną reikia sušildyti iki aplinkos temperatūros (15–25 °C).

Prieš naudojant ir periodiškai naudojimo metu vakcinos buteliuką reikia stipriai pakratyti.

Būtina naudoti švarias ir sterilias vakcinavimo priemones.

Negalima naudoti vakcinavimo įrangos su guminėmis detalėmis, nes vakcinoje esančios pagalbinės medžiagos gali pakenkti kai kurių tipų gumai.

10. Išlauka

0 parų.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

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

Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 3 val.

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 gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/15/2278/001-002

Pakuotės dydžiai

Kartoninė dėžutė, kurioje yra vienas 250 ml (500 dozių) arba 500 ml (1000 dozių) butelis.
Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2023-05-09

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

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nyderlandai

Kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Tel: + 37052196111

17. Kita informacija

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS yra inaktyvinta virusinė vakcina nuo infekcinio bronchito (Massachusetts ir D274/D207), Niukaslo ligos, paukščių rinotracheito viruso ir dėslumo sumažėjimo sindromo '76 viruso. Vakcinoje yra aliejinio adjuvanto.

Stipresnis imuninis atsakas pasireiškia, kai šis veterinarinis vaistas naudojamas revakcinacijai po pirminės paukščių vakcinacijos gyvomis vakcinomis, jei tokių yra, nuo infekcinio bronchito, rinotracheito ir Niukaslo ligos virusų. Pirminė vakcinacija gyva vakcina nuo dėslumo sumažėjimo sindromo nėra būtina. Geriausi rezultatai bus pasiekti, jei vakcinavimas inaktyvinta vakcina bus atliktas praėjus ne mažiau kaip 4 sav. po pirminės vakcinacijos gyvomis vakcinomis.

[Nacionalinė informacija, jeigu taikoma]

Bet kokia papildoma informacija apie platinimą, laikymą arba bet kokias būtinas atsargumo priemones pagal rinkodaros leidimą ir pagal 14 (2) str. ir (arba) nacionalinius reikalavimus gali būti pateikta šiame stačiakampio langelio plote