

ANNESS I
KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Vaxxitek HVT+IBD konċentrat u solvent għal suspensjoni għall-injezzjoni

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull doža tal-vaċċin fiha:

Sustanza attiva:

Vajrus rikombinat attiv_vHVT013-69, mill-inqas

3.6 sa 4.4 log₁₀ PFU*

Ingredjenti oħra:

Ingredjenti oħra

qs doža waħda

Solvent:

Solvent

qs doža waħda

*Plaque forming unit

Ingredjenti oħra:

Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra	
Konċentrat:	
Dimethyl sulfoxide	
Dilwizzjoni medja	
Solvent:	
Sucrose	
Casein hydrolysate	
Phenol aħmar 1% soluzzjoni	
Mluħha	

Konċentrat: suspensjoni omoġjenja.

Solvent: soluzzjoni ċara ġamra fl-oranġo.

3 TAGHRIF KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Flejes ta' ġurnata u bajd embrijonat ta' 18-il ġurnata.

3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.

Għall-immunizzazzjoni attiva tal-flejes:

- Biex tipprevjeni mwiet u biex tnaqqas sinjali kliniči u leżjonijiet tal-marda infettiva *Bursal*.
Bidu tal-immunità: 2 ġimħat
Perjodu tal-immunità: 9 ġimħat
- Biex tnaqqas l-imwiet, sinjali kliniči u leżjonijiet tal-marda ta' *Marek*.
Bidu tal-immunità: 4 ijiem

Perjodu tal-immunità: Vaċċinazzjoni waħda hija biżżejjed biex tagħti protezzjoni waqt il-perjodu ta' riskju.

3.3 Kontraindikazzjonijiet

Xejn.

3.4 Twissijiet speċjali għal kull speċi li għaliha hu indikat il-prodott

Laqqam annimali li huma f'saħħithom biss.

3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeci li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Applika l-prekawzjonijiet asettici tas-soltu għall-proċeduri kollha ta' amministrazzjoni.

Bħala vaċċin ħaj, dan jista' jinxtered għad-dundjani mill-eskrement tat-tjur imlaqqmin. Testijiet għas-sigurtà u għar-riverżjoni għall-virulenza wrew li t-tip ta' vaċċin mhux ta' periklu għad-dundjani.

Madanakollu miżuri ta' prekawzjoni għandhom jittieħdu sabiex jiġi evitat kuntatt dirett jew indirett bejn flieles inlaqqmin u dundjani.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali:

Ilbes ingwanti prottivi u nuċċali waqt li l-kontenut tal-ampulla jkun qed idub u waqt li qed tiftaħ il-prodott.

Iftah l-ampulli 'l bogħod minnek sabiex tipprevjeni kull riskju li tweġġa' jekk jinkiser xi wieħed minnhom.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Flieles:

Xejn li hu magħruf.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqgħid fis-suq jew ir-rappreżtant lokali tiegħi jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara l-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien

Tużax fi tjur tar-razza jew fi żmien il-bidien.

3.8 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni

Għal taħt il-ġilda:

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċċja li turi li dan il-vaċċin jista' jitħallat ma' vacċini attenwati tal-Boehringer Ingelheim kontra l-marda ta' Marek li fihom jew l-istrain tar-Rispens (CV1988) jew l-istrain RN1250. Tigieg li għandhom antikorpi derivati mill-omm kontra l-marda ta' Marek, meta jitlaqqmu bil-prodotti mħallta, jista' jkollhom dewmien fil-bidu tal-immunità kontra l-Infectious Bursal Disease.

Hemm informazzjoni dwar is-sigurta u l-effikaċja li turi li dan il-vaċċin jista' jiġi amministrat fl-istess ġurnata imma mhux imħallta ma' vaċċini attenwati tal-Boehringer Ingelheim kontra l-marda ta' Newcastle u l-Bronkite Infettiva.

M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja ta' dan il-vaċċin meta jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott mediciċinali veterinarju ħlief dawk il-prodotti msemmija aktar 'il fuq. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-vaċċin qabel jew wara xi prodott mediciċinali veterinarju iehor għaldaqstant għandha tittieħed kaž b'każ.

Bil-metodu fil-bajda femminili:

Fin-nuqqas ta' studji spċifici, l-ebda prodott mediciċinali veterinarju iehor m'għandu jiġi amministrat fl-istess żmien ma dan il-prodott

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ

Rikostituzzjoni tal-vaċċin

- Ilbes ingwanti protettivi u nuċċali waqt li l-kontenut tal-ampulli jkun qed idub u waqt il-ftuh.
- Neħħi mil-kontenit tan-nitrogħenu likwidu dawk l-ampulli biss li se tuża immedjatament. Meta dan il-prodott jithallat mal-vaċċin kontra l-marda ta' Marek li fiha jidher l-istrain Rispens (CV 1988) jew l-istrain RN1250, it-tnejn għandhom jiġu dilwiti fl-istess borża tas-solvent.
- Dewweb il-kontenut tal-ampulli malajr billi thawwad fl-ilma f'temperatura ta' bejn 25°C-30°C. Ipproċedi immedjatament għall-pass li jmiss.
- Kif appena jdabu, iftaħ l-ampulli waqt li żżommhom 'il bogħod minnek sabiex tipprevjeni kull riskju li tweġġa jekk tinkiser xi ampulla.
- Ladarba l-ampulla tinfetaħ, iġbed il-kontenut tagħha f'siringa sterilizzata ta' 5 ml.
- Ittrasferixxi l-konċentrat għal ġos-solvent (tużax jekk imdardar).
- Iġbed 2 ml tal-kontenut tas-solvent għal ġo s-siringa.
- Laħlaħ l-ampulla b'dawn iż-ż-2 ml u mbagħad ittrasferixxi il-likwidu li laħlaħt bih fis-solvent. Irrepeti l-operazzjoni tat-tħalliħ darba jew tnejn.
- Irrepeti l-operazzjonijiet tat-tidwib, tal-ftuħ, tat-trasferiment u tat-tħalliħ, għan-numru appropriat ta' ampulli li għandhom jiġu rikostitwii fis-solvent; jew ampulla ta' 1,000 doza ta' vaċċin għal kull 200 ml ta' solvent (jew ampulla ta' 2,000 doża ta' vaċċin għal kull 400 ml ta' solvent) għall-użu taħt il-ġilda, jew 4 ampulli ta' 1,000 doża ta' vaċċin għal kull 200 ml ta' solvent (jew 4 ampulli ta' 2,000 doża ta' vaċċin għal kull 400 ml ta' solvent għall-użu fil-bajda femminili.
- Hawwad bil-mod il-vaċċin rikostitwit ippreparat kif hawn fuq deskrirt sabiex ikun lest għall-użu. Għandu jiġi użat immedjatament wara li jiġi ppreparat (il-vaċċin rikostitwit kollu għandu jiġi użat fi żmien sagħtejnej). Din hi ir-raġuni għala s-suspenzjoni tal-vaċċin għandha tiġi ppreparata kif u meta tintiegħ biss.

Dožaġġ

Injezzjoni waħda ta' 0.2 ml taħt il-ġilda għal kull fellus ta' ġurnata

Injezzjoni waħda ta' 0.05 ml bill-metodu fil-bajda femminili għal kull bajda embrijonata ta' 18 il-ġurnata .

Metodu ta' amministrazzjoni

Il-vaċċin għandu jiġi amministrat taħt il-ġilda jew fil-bajda femminili.

Għall-amministrazzjoni fil-bajda femminili, tista' jintuża apparat li jinjetta l-bajd awtomatikament.

Għandu jkun ippruvat li l-apparat iwassal b'mod effettiv u mingħajr periklu, id-doża meħtieġa.

Għandhom jiġu segwiti bir-reqqa l-istruzzjonijiet għall-użu ta' dan l-apparat.

3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbli, proceduri ta' emergenza u antidoti)

Xejn li hu magħruf.

3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti medicinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza

Mhux applikabbli.

3.12 Perjodi ta' tiżmim

Xejn.

4. INFORMAZZJONI IMMUNOLOGIKA

4.1 Kodici ATC veterinarja: Q101AD15

Vaċċin attiv rikombinat kontra l-Marda Infettiva Bursal u l-Marda ta' Marek.

It-tip ta' vaċċin huwa il-Herpesvirus rikombinat tad-dundjani (HVT) li jesprimi l-antiġen protettiv (VP2) tal- Faragher 52/70 strain tal-virus (IBDV) tal-Marda Infettiva Bursal.

Il-vaċċin jinduci immunità attiva u azzjoni serologika kontra l-Marda Infettiva Bursal u kontra l-Marda ta' Marek fit-tigieg.

5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

5.1 Inkompatibbiltajiet maġġuri

Uża apparat sterilizzat u mingħajr antisettiku u/jew diżinfettant għal skop ta' injezzjonijiet. Thallatx ma' ebda prodott mediċinali veterinarju ieħor ħlief mas-solvent ipprovdut għall-użu ma' dan il-prodott mediċinali veterinarju u ma dawk imsemmija fis-sejjoni 3.8 hawn fuq.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Żmien kemm idum tajjeb il-konċentrat kif ippakkjat għall-bejgħ: 3 snin f'temperatura ta' -196°.

Żmien kemm idum tajjeb il-prodott wara li jiġi rikostitwit skont l-istruzzjonijiet: sa sagħtejn f'temperatura taħbi il-25°C

Żmien kemm idum tajjeb is-solvent fi fliexken tal-polypropylene ippakjat għall-bejgħ : sena f'temperatura taħbi it-30°C.

Żmien kemm idum tajjeb is-solvent f'boroż tal-polyvinylchloride ippakjat għall-bejgħ: sentejn f'temperatura taħbi it-30°C.

5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Aħżen il-vaċċin fin-nitrogenu likwidu.

Armi kwalunkwe ampulla li tkun inħallet aċċidentalment. Terġax tiffrīża taħbi l-ebda ċirkostanza.

Aħżen il-vaċċin imħallat f'temperatura taħbi il-25°C.

Terġax tuża kontenituri miftuha tal-vaċċin dilwit.

Aħżen is-solvent taħbi it-30°C. Tagħmlux fil-friża. Ipprotegi mid-dawl.

5.4 In-natura u l-ħamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott

Konċentrat

- ampulla (tal-ħgieg) ta' 1000 doža ta' vaċċin, kontenitur ta' 5 ampulli.
- ampulla (tal-ħgieg) ta' 2000 doža ta' vaċċin, kontenitur ta' 4 ampulli.
Il-kontenituri tal-ampulli huma mahżuna goċċa canister, u goċċa kontenituri bin-nitrogenu likwidu.

Solvent

- Flixkun (tal-polypropylene) ta' 200 ml.
- Borża (tal-polyvinylchloride) ta' 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1 000 ml, 1 200 ml, 1 400 ml, 1 600 ml, 1 800 ml jew 2 400 ml.

Mhux id-daqsjiet kollha tal-pakkett jistgħu qegħdin fis-suq.

5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uža skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbi għall-prodotti medicinali veterinarju kkonċernat.

6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/02/032/001-002

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 09/08/2002

9. DATA TAL-AHHAR REVIŻJONI TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

{JJ/XX/SSSS}

10. KLASIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-database tal-Prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANNESS II

**KONDIZZJONIJIET U HTIĞIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID
FIS-SUQ**

Xejn.

ANNESS III
TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTA

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' PPAKKJAR LI
JMISS MAL-PRODOTT**

AMPULLA 1000 u 2000 doża

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Vaxxitek HVT+IBD

2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI

1000
2000



3. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

4. DATA TA' SKADENZA

Exp. {jj/xx/ssss}

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT
(TIKKETTA) TAS-SOLVENT**

SOLVENT (flixkun jew borża)

1. ISEM TAS-SOLVENT

Solvent għal vaċċini assoċjat maċ-ċellola għat-tjur.

2. KONTENUT BIL-PIŻ, BIL-VOLUM, JEW BIN-NUMRU TA' DOŽI

Flixkun:

200ml

Borża:

200 ml

400 ml

600 ml

800 ml

1000 ml

1200 ml

1400 ml

1600 ml

1800 ml

2400 ml

3. MOD(I) TA' AMMINISTRAZZJONI

Aqra l-fuljett ta' tagħrif provvdut mal-vaċċin qabel l-użu.

4. KUNDIZZJONIJIET DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Aħżeen f-temperatura anqas minn 30°C. Tagħmlux fil-friżza. Ipproteġi mid-dawl.

5. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

6. DATA TA' SKADENZA

EXP {xahar/sena}

7. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”

Għall-kura tal-annimali biss.



B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF

1. Isem tal-prodott mediċinali veterinarju

Vaxxitek HVT+IBD konċentrat u solvent għal suspensjoni għall-injezzjoni

2. Kompożizzjoni

Kull doża tal-vacċin fiha:

Ingredjent attiv:

Vajrus rikombinat attiv_vHVT013-69, mill-inqas

3.6 sa 4.4 log 10 PFU*

*Plaque forming unit

Konċentrat: suspensjoni omoġena.

Solvent: soluzzjoni čara ġamra fl-oranġo.

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Flieles li għandhom jum u bajd embrijonat ta' 18-il ġurnata.

4. Indikazzjonijiet għall-użu

Għall-immunizzazzjoni attiva tal-flejes:

- Biex tipprevjeni mwiet u biex tnaqqas sinjali kliniči u leżjonijiet tal-marda infettiva *Bursal*.
Bidu tal-immunità: 2 ġimgħat
Perjodu tal-immunità: 9 ġimgħat
- Biex tnaqqas l-imwiet, sinjali kliniči u leżjonijiet tal-marda ta' *Marek*.
Bidu tal-immunità: 4 ijiem
Perjodu tal-immunità: vacċinazzjoni waħda hija bizzarejjed biex tagħti protezzjoni waqt il-perjodu ta' riskju.

5. Kontraindikazzjonijiet

Xejn.

6. Twissijiet speċjali

Twissijiet speċjali:

Laqqam annimali li huma f'saħħithom biss.

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi għal xiex huwa indikat:

Applika l-prekawzjonijiet asettiċi tas-soltu għall-proċeduri kollha ta' amministrazzjoni.

Bħala vacċin ħaj, dan jista' jinxtered għad-dundjani mill-eskrement tat-tjur imlaqqmin. Testijiet għas-sigurtà u għar-riverżjoni għall-virulenza wrew li t-tip ta' vacċin mhux ta' periklu għad-dundjani.

Madanakollu miżuri ta' prekawzjoni għandhom jittieħdu sabiex jiġi evitat kuntatt dirett jew indirett bejn flieles inlaqqmin u dundjani.

Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-animali:

Ilbes ingwanti protettivi u nuċċali waqt li l-kontenut tal-ampulla ikun qed idub u waqt li qed tiftaħ il-prodott.

Iftah l-ampulli 'l bogħod minnek sabiex tipprevjeni kull riskju li tweġġa' jekk jinkiser xi wieħed minnhom.

Tjur tal-bajd:

Tużax fi tjur tar-razza u fi żmien il-bidien.

Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħrajin u forom oħrajin ta' interazzjoni:

Għal taħt il-ġilda:

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja li turi li dan il-vacċin jista' jithallat ma' vaċċini attenwati tal-Boehringer Ingelheim kontra l-marda ta' Marek li fihom jew l-istrain tar-Rispens (CV1988) jew l-istrain RN1250. Tiġieg li għandhom antikorpi derivati mill-omm kontra l-marda ta' Marek, meta jitlaqqmu bil-prodotti mhallta, jista' jkollhom dewmien fil-bidu tal-immunità kontra l-Infectious Bursal Disease.

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja li turi li dan il-vacċin jista' jiġi amministrat fl-istess ġurnata imma mhux imħallat ma' vaċċini attenwati tal-Boehringer Ingelheim kontra l-marda ta' Newcastle u l-Bronkite Infettiva.

M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja ta' dan il-vacċin meta jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju ħlief dawk il-prodotti msemmija aktar 'il fuq. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-vacċin qabel jew wara xi prodott medicinali veterinarju ieħor għalda qstant għandha tittieħed kaz b'każ.

Bil-metodu fil-bajda femminili:

Fin-nuqqas ta' studji spċifici, l-ebda prodott medicinali veterinarju ieħor m'għandu jiġi amministrat fl-istess żmien ma' dan il-prodott.

Uža apparat sterilizzat u mingħajr antisettiku u/jew diżinfettant għal skop ta' injezzjonijiet.

Inkompatibilitajiet maġġuri

Thallatx ma' ebda prodott medicinali veterinarju ieħor ħlief ma' dawk imsemmija fil-paragrafu t'hawn fuq u mas-solvent ipprovdut ghall-użu ma' dan il-prodott.

7. Effetti mhux mixtieqa

Flieles:

Xejn li hu magħruf.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-medicina ma' hadmitx, jekk jogħgbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-veterinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq billi tuža d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali:{ dettalji tas-sistema nazzjonali}.

8. Doża għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni

Taħt il-ġilda jew fil-bajda femminili.

Għall-amministrazzjoni fil-bajda femminili jista' jintuża apparat li jinjetta l-bajd awtomatikament. Għandu jkun ippruvat li l-apparat jwassal b'mod effettiv u mingħajr periklu, id-doża meħtieġa. Għandhom jiġu segwiti bir-reqqa l-istruzzjonijiet għall-użu ta' dan l-apparat.

Taħt il-ġilda: injezzjoni waħda ta' 0.2 ml għal kull fellus ta' ġurnata.

Fil-bajda femminili: Injezzjoni waħda ta' 0.05 ml għal kull bajda fit-18-il ġurnata ta' embrijonizzazzjoni

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

- Ilbes ingwanti protettivi u nuċċali waqt li l-kontenut tal-ampulla jkun qed idub u waqt il-ftuħ.
- Neħhi mil-kontenit tan-nitrogenu likwidu dawk l-ampulli biss li se jintużaw immedjatamente. Meta dan il-prodott jithallat mal-vaċċin kontra l-marda ta' Marek li fih jew l-istrain Rispens (CV 1988) jew l-istrain RN1250, it-tnejn għandhom jiġu dilwiti fl-istess borża tas-solvent.
- Dewweb il-kontenut tal-ampulli malajr billi tħawwad fl-ilma f'temperatura ta' bejn 25°C-30°C. Ipproċedi immedjatamente għall-pass li jmiss.
- Kif appena jdubu, iftaħ l-ampulli waqt li żżommhom 'il bogħod minnek sabiex tipprevjeni kull riskju li tweġġa jekk jinkiser xi ampullett.
- Ladarba l-ampulla tinfetah, iġbed il-kontenut tagħha f'siringa sterilizzata ta' 5 ml.
- Ittrasferixxi l-konċentrat għal ġos-solvent (tużax jekk imdardar).
- Iġbed 2 ml tal-kontenut tas-solvent għal-ġo s-siringa.
- Laħlaħ l-ampulla b'dawn iż-ż-żewġ ml u mbagħad ittrasferixxi l-likwidu li laħlaħt bih fis-solvent. Irrepeti l-operazzjoni tat-tħalliħ darba jew tnejn.
- Irrepeti l-operazzjonijiet tat-tidwib, tal-ftuħ, tat-trasferiment u tat-tħalliħ, għan-numru approprijat ta' ampulli li għandhom jiġu rikostitwiti fis-solvent; jew ampulla ta' 1,000 doža ta' vaċċin għal kull 200 ml ta' solvent (jew ampulla ta' 2,000 doža ta' vaċċin għal kull 400 ml ta' solvent) għall-użu taħt il-ġilda, jew 4 ampulli ta' 1,000 doža ta' vaċċin għal kull 200 ml ta' solvent (jew 4 ampulli ta' 2,000 doža ta' vaċċin għal kull 400 ml ta' solvent) għall-użu fil-bajda femminili.
- Hawwad bil-mod il-vaċċin rikostitwit ippreparat kif hawn fuq deskrift sabiex ikun lest għall-użu. Għandu jiġi użat immedjatamente wara li jiġi ppreparat (il-vaċċin rikostitwit kollu għandu jiġi użat fi żmien sagħtejn). Din hi r-raġuni għala s-suspensijni tal-vaċċin għandha tigi ppreparata kif u meta tinhieg biss.

10. Perjodi ta' tiżemm

Xejn.

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Żomm fejn ma jidħirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Aħżeen il-vaċċin fin-nitrogenu likwidu.

Armi kwalunkwe ampulla li tkun inħalliet accidentally. Terġax tiffriżta taħt l-ebda ċirkostanza.

Tużax dan il-prodott veterinarju medicinali wara d-data tal-iskadenza fuq l-ampulla.

Żmien kemm idum tajjeb il-vaċċin wara li jiġi rikostitwit skont l-istruzzjonijiet: sa sagħtejn f'temperatura taħt il- 25°C.

Terġax tuża kontenituri miftuħa tal-vaċċin rikostitwit.

Aħżeen is-solvent taħt it-30°C. Tagħmlux fil-friżza. Ipproteġi mid-dawl

12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli.

Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqsi lill-kirurgu veterinarju tiegħek dwar kif l-aħjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti mediċinali veterinarji

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqqsijiet tal-pakkett

EU/2/02/032/001-002

Daqsijiet tal-pakkett:

Konċentrat:

- ampulla (tal-ħġieġ) ta' 1000 doža ta' vaċċin, kontenituri ta' 5 ampulli.
- ampulla (tal-ħġieġ) ta' 2000 doža ta' vaċċin, kontenituri ta' 4 ampulli.
Il-kontenituri tal-ampulli huma maħzuna ġo kanister, u ġo kontenituri bin-nitrogenu likwidu.

Solvent:

- Flixkun (tal-polypropylene) ta' 200 ml.
- borża (tal-polyvinylchloride) ta' 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1 000 ml, 1 200 ml, 1 400 ml, 1 600 ml 1 800 ml jew 2 400 ml.

Mhux id-daqqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qeqħdin fis-suq.

15. Id-data li fiha ġie rivedut l-aħħar il-fuljett ta' tagħrif

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Dettalji ta' kuntatt

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Il-Ġermanja

Manifattur responsabbi għall-ħruġ tal-lott:

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

Solvent:

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

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

Rappreżentanti lokalni u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

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 Vine, Austria
Tel: +370 5 2595942

Република България

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Vienna, Austria
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-Germanja
Tel: +353 1 291 3985

Deutschland

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

Nederland

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

Eesti

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

Norge

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

Ελλάδα

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

Österreich

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

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

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 Bucureşti
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. Tagħrif ieħor

Vaccin attiv rikombinat kontra l-Marda Infettiva Bursal u l-Marda ta' Marek.

It-tip ta' vaċċin huwa l-Herpesvirus rikombinat tad-dundjani (HVT) li jesprimi l-antiġen protettiv (VP2) tal-Faragher 52/70 strain tal-virus (IBDV) tal-Marda Infettiva Bursal.

Il-vaċċin jinduċi immunità attiva u azzjoni seroloġika kontra l-Marda Infettiva Bursal u kontra l-Marda ta' Marek fit-tiġieg.