

LISA I
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Zulvac BTV, süstesuspensioon lammastele ja veistele

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Toimeained:	2 ml annus sisaldab:	4 ml annus sisaldab:
Üks järgnevatest lammaste katarraalse palaviku inaktiveeritud viiruse tüvedest:	(BTV-1, BTV-4, BTV-8 lammastele; BTV-1, BTV-8 veistele)	(BTV-4 veistele)
lammaste katarraalse palaviku inaktiveeritud viirus, serotüüp 1, tüvi BTV-1/ALG2006/01 E1	RP* $\geq$ 1	e.r.
lammaste katarraalse palaviku inaktiveeritud viirus, serotüüp 8, tüvi BTV-8/BEL2006/02	RP* $\geq$ 1	e.r.
lammaste katarraalse palaviku inaktiveeritud viirus, serotüüp 4, tüvi SPA-1/2004	RP* $\geq$ 0,8	RP* $\geq$ 0,8
Adjuvandid:		
Al ³⁺ (hüdroksiidina)	4 mg	8 mg
Quil-A (<i>Quillaja saponaria</i> saponiiniekstrakt)	0,4 mg	0,8 mg
Abiaine:		
tiomersaal	0,2 mg	0,4 mg

Abiainete täielik loetelu on esitatud lõigus 6.1.

e.r.: ei rakendata.

*Hiirte tugevustestiga saadud suhteline tugevus võrreldes lammastel ja/või veistel efektiivse võrdlusvaktsiini tugevusega.

Lõpptootes sisalduva tüve tüüp kohandatakse epidemioloogilisele olukorrale lõpptoote valmistamise ajal ja näidatakse etiketil. Ka loomaliigid on näidatud etiketil.

3. RAVIMVORM

Süstesuspensioon.
Valkjas või roosa vedelik.

4. KLIINILISED ANDMED

4.1 Loomaliigid

Lammas ja veis

4.2 Näidustused, määrates kindlaks vastavad loomaliigid

Lammas:

Alates 6 nädala vanuste lammaste aktiivseks immuniseerimiseks lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüüpide 1 või 8 põhjustatud vireemia ärahoidmiseks*.

Alates 6 nädala vanuste lammaste aktiivseks immuniseerimiseks lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüübi 4 põhjustatud vireemia vähendamiseks*.

*Alla kinnitatud RT-qPCR-meetodiga tuvastamise piiri $< 3,9 \log_{10}$ genoomikoopiat ml kohta, mis viitab viirusgenoomi puudumisele.

Immuunsuse teke: 21 päeva pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist.

Immuunsuse kestus: 12 kuud pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist.

Veis:

Alates 12 nädala vanuste veiste aktiivseks immuniseerimiseks lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüüpide 1, 4 või 8 põhjustatud vireemia ärahoidmiseks**.

** Alla kinnitatud RT-qPCR-meetodiga tuvastamise piiri $< 3,4 \log_{10}$ genoomikoopiat ml kohta, mis viitab viirusgenoomi puudumisele.

Immuunsuse teke: lammaste katarraalse palaviku viirus, serotüüp 1: 15 päeva pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist;
lammaste katarraalse palaviku viirus, serotüüp 8: 25 päeva pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist;
lammaste katarraalse palaviku viirus, serotüüp 4: 14 päeva pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist.

Immuunsuse kestus: lammaste katarraalse palaviku viirus, serotüüp 1: 12 kuud pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist;
lammaste katarraalse palaviku viirus, serotüüp 8: 12 kuud pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist;
lammaste katarraalse palaviku viirus, serotüüp 4: 6 kuud pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist.

Esinevad tõendid BTV-1 seroneutraliseerivate antikehade kohta, mis viitavad kuni 21-kuulisele kaitsele pärast esmast vaktsineerimist.

4.3 Vastunäidustused

Ei ole.

4.4 Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

Teave kasutamise kohta seropositiivsetel, sealhulgas maternaalsete antikehadega loomadel puudub.

Kui ravimit kasutatakse teist liiki kodustatud või metsikutel mäletsejalistel, keda peetakse infektsiooniohus olevaks, peab seda tegema ettevaatlikult ja enne massvaktsineerimist on soovitatav vaktsiini katsetada väikesel arvul loomadel. Tõhususe tase teistel liikidel võib erineda lammastel ja veistel täheldatud tõhususest.

4.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Ei rakendata.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Ei rakendata.

4.6 Kõrvaltoimed (sagedus ja tõsidus)

Lammas:

48 tunni jooksul pärast vaktsineerimist võib väga sageli esineda mööduv rektaaltemperatuuri tõus mitte üle 1,6 °C.

Väga sageli võib pärast vaktsineerimist esineda paikne reaktsioon süstekohas. Need reaktsioonid väljenduvad enamasti difuusse tursena süstekohal (püsivad mitte üle 7 päeva) või kuni 60 cm² suuruste palpeeritavate sõlmekestena (subkutaanne granuloom, mille suurus aja jooksul väheneb, kuid mis võib püsida üle 50 päeva).

Veis (2 ml vaktsiiniannus):

48 tunni jooksul pärast vaktsineerimist on ohutuse väliuuringutes väga sageli täheldatud mööduvat rektaaltemperatuuri tõusu mitte üle 2,7 °C.

Ühekordse annuse manustamisel on ohutuse väliuuringutes väga sageli täheldatud paikseid reaktsioone läbimõõduga < 2 cm ja sageli reaktsioone läbimõõduga kuni 5 cm. Need möödusid kuni 25 päevaga. Paiksed reaktsioonid võivad olla veidi suuremad teise manustamise järel ja kesta kuni 15 päeva. Ühekordse annuse kordusmanustamisel on ohutuse väliuuringutes väga sageli täheldatud paikseid reaktsioone läbimõõduga kuni 5 cm ja sageli reaktsioone läbimõõduga > 5 cm.

Veis (4 ml vaktsiiniannus):

48 tunni jooksul pärast vaktsineerimist on ohutuse laboratoorsetes- ja väliuuringutes väga sageli täheldatud mööduvat rektaaltemperatuuri tõusu mitte üle 2,7 °C. Täheldatud palavik kestis kuni 2 päeva. Laboratoorses ohutusuuringus esines väga sageli ka kuni 6 cm läbimõõduga paikseid reaktsioone süstekohal, mis möödusid kuni 8 päeva jooksul.

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt:

- Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1-l loomal 10-st ravitud loomast)
- Sage (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 100-st ravitud loomast)
- Aeg-ajalt (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 1000-st ravitud loomast)
- Harv (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 10 000-st ravitud loomast)
- Väga harv (vähem kui 1-l loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasaarvatud üksikjuhud).

4.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Tiinus

Lubatud lammastel ja veistel kasutada tiinuse ajal.

Laktatsioon

Veterinaarravimi ohutus lammastel laktatsiooni perioodil ei ole piisavalt tõestatud. Lubatud kasutada laktatsiooni ajal veistel.

Sigivus

Vaktsiini ohutust ja efektiivsust isastel suguloomadel ei ole kindlaks tehtud. Selle kategooria loomadel tuleks vaktsiini kasutada vaid vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule ja/või riikliku pädeva asutuse lammaste katarraalse palaviku viiruse vastase vaktsineerimise põhimõtete kohaselt.

4.8 Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

4.9 Annustamine ja manustamisviis

Lammas:

Nahaaluseks manustamiseks.

Esmane vaktsineerimine

Manustada üks 2 ml annus järgmise vaktsineerimisskeemi kohaselt:

1. süst: alates 6 nädala vanusest;
2. süst: 3 nädala pärast.

Kordusvaktsineerimine

Kaitseks serotüübi 1 või serotüübi 8 vastu manustada üks 2 ml annus iga 12 kuu järel.

Kaitseks serotüübi 4 vastu manustada kaks 2 ml annust kolmenädalase vahega iga 12 kuu järel.

Veis:

Lihasesse manustamiseks.

Serotüüp 1 ja 8 vastu:

Esmane vaktsineerimine

Manustada üks 2 ml annus järgmise vaktsineerimisskeemi kohaselt:

1. süst: alates 12 nädala vanusest;
2. süst: 3 nädala pärast.

Kordusvaktsineerimine

Kaitseks serotüübi 1 vastu manustada üks 2 ml annus iga 12 kuu järel.

Kaitseks serotüübi 8 vastu manustada kaks 2 ml annust kolmenädalase vahega iga 12 kuu järel.

Serotüüp 4 vastu:

Esmane vaktsineerimine

Manustada üks 4 ml annus järgmise vaktsineerimisskeemi kohaselt:

1. süst: alates 12 nädala vanusest;
2. süst: 3 nädala pärast.

Kordusvaktsineerimine

Manustada kaks 4 ml annust kolmenädalase vahega iga 6 kuu järel.

Manustamisviis (lammas ja veis)

Rakendada tavalisi aseptilisi protseduure.

Vahetult enne kasutamist õrnalt loksutada.

Vältida mullide tekkimist, sest see võib ärritada süstekoha.

Kogu pudeli sisu tuleb ära kasutada kohe pärast avamist ja sama protseduuri jooksul.

Vältida korgi mitmekordset nõelaga läbistamist.

Vaktsiini juhusliku saastumise vältimiseks kasutamise ajal on suurema annuste arvuga pakendite korral soovitatav kasutada mitmesüstilist vaktsineerimissüsteemi.

4.10 Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid), vajadusel

Lammas

Pärast kahekordse annuse (4 ml) manustamist sarnanevad reaktsioonid lammastel pärast ühekordse annuse manustamist ilmnenu reaktsioonidega, kuid süstekoha reaktsioonid võivad püsida kauem (üldine turse süstekohal, mis ei püsi kauem kui 9 päeva või subkutaanne granuloom, mis võib püsida kauem kui 63 päeva.)

Veis

24 tunni jooksul pärast kahekordse annuse manustamist esines 10% loomadest mööduvat rektaaltemperatuuri tõusu mitte üle 2 °C.

4.11 Keeluaeg (-ajad)

0 päeva.

5. IMMUNOLOOGILISED OMADUSED

Farmakoterapeutiline rühm: immunoloogilised ained veislastele, inaktiveeritud viirusvaktsiinid veistele.

ATCvet kood: QI02AA.

Lammastel ja veistel aktiivse immuunsuse stimuleerimiseks lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüübi/serotüüpide vastu, mis on seotud vaktsiinis sisalduvate serotüüpidega.

6. FARMATSEUTILISED ANDMED

6.1 Abiainete loetelu

Alumiiniumhüdroksiid

Quil-A (*Quillaja saponaria* saponiiniekt)

Tiomersaal

Kaaliumkloriid

Kaaliumdivesinikfosfaat

Dinaatriumfosfaatdihüdraat

Naatriumkloriid

Süstevesi

6.2 Sobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

6.3 Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 1 aasta (lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüüp 1 ja 8) või 18 kuud (lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüüp 4).

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: kohe kasutamiseks.

6.4 Säilitamise eritingimused

Hoida ja transportida külmas (2 °C–8 °C).

Mitte lasta külmuda.

Hoida valguse eest kaitstult.

6.5 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

Suure tihedusega polüetüleenist (HDPE) 20, 100 või 240 ml pudelid klorobutüülestomeerkorgi ja alumiiniumkinnitusega.

Pakendi suurused

Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 10 x 2 ml annust või 5 x 4 ml annust (20 ml).

Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 50 x 2 ml annust või 25 x 4 ml annust (100 ml).

Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 120 x 2 ml annust või 60 x 4 ml annust (240 ml).

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

6.6 Erinõuded ettevaatusabinõude osas kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

7. MÜÜGILOA HOIDJA

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIA

8. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/17/207/001–009

9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 25.04.2017.

10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

Üksikasjalikku teavet antud veterinaarravimi kohta leiab Euroopa Ravimiameti koduleheküljelt
<http://www.ema.europa.eu/>.

MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD

Iga isik, kes kavatseb toota, importida, omada, müüa, tarnida ja/või kasutada seda veterinaarravimit, peab eelnevalt konsulteerima vastava liikmesriigi vastutava ametkonnaga vaksineerimispoliitika osas, sest need tegevused võivad olla teatud liikmesriikide territooriumil või osal nende territooriumist siseriiklike õigusaktide kohaselt keelatud.

LISA II

- A. BIOLOOGILISE TOIMEAINE TOOTJAD JA RAVIMPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAV TOOTJA**
- B. TARNIMIS- JA KASUTAMISTINGIMUSED VÕI PIIRANGUD**
- C. RAVIMJÄÄKIDE PIIRNORMID**

A. BIOLOOGILISE TOIMEAINE TOOTJAD JA RAVIMPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAV TOOTJA

Bioloogilise toimeaine tootja nimi ja aadress

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.
Ctra. de Camprodón, s/nº
Finca La Riba
Vall de Bianya
Gerona, 17813
HISPAANIA

Ravimpartii vabastamise eest vastutava tootja nimi ja aadress

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.
Ctra. de Camprodón, s/nº
Finca La Riba
Vall de Bianya
Gerona, 17813
HISPAANIA

B. TARNIMIS- JA KASUTAMISTINGIMUSED VÕI PIIRANGUD

Retseptiravim.

Vastavalt Euroopa Parlamendi ja nõukogu direktiivi nr 2001/82/EÜ artiklile 71 võivad liikmesriigid kooskõlas siseriiklike õigusaktidega keelustada immunoloogilise veterinaarravimi tootmise, impordi, omamise, müügi, tarnimise ja/või kasutamise oma territooriumil või osal oma territooriumist, kui on tuvastatud, et:

- a) veterinaarravimi manustamine loomadele takistab looma haiguste diagnoosimise, kontrolli või haigustõrje riiklike programmide rakendamist, või komplitseerib nakkuste puudumise tõendamist elusloomadel või toiduainetes või muudes toodetes, mis on saadud loomadelt, kellele on manustatud ravimit;
- b) haigust, mille suhtes preparaat annab immuunsuse, kõnealusel territooriumil üldiselt ei esine.

Selle veterinaarravimi kasutamine on lubatud vaid teatud tingimustel, mis on kehtestatud Euroopa Ühenduse lammaste katarraalse palaviku tõrje õigusaktidega.

Müügiloa hoidja peab Euroopa Komisjoni informeerima selle otsusega autoriseeritud ravimi turundusplaanidest.

C. RAVIMJÄÄKIDE PIIRNORMID

Toimeaine, mis põhimõtteliselt on bioloogilist päritolu ja mõeldud aktiivse immuunsuse esile kutsumiseks, ei kuulu määruse (EÜ) nr 470/2009 reguleerimisalasse.

Abiained (sealhulgas adjuvandid), mis on loetletud ravimi omaduste kokkuvõtte lõigus 6.1, on kas lubatud ained, millele komisjoni määruse (EL) nr 37/2010 lisa tabelis 1 viidatakse kui ravimjääkide piirnorme mitterõudvatele, või määruse (EÜ) nr 470/2009 reguleerimisalasse mittekuuluvad, kui neid kasutatakse nii nagu selles veterinaarravimis.

LISA III
PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT

A. PAKENDI MÄRGISTUS

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Pappkarp 1 × 20 ml, 1 × 100 ml ja 1 × 240 ml
(BTV-1 lammastele ja veistele)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Zulvac BTV süstesuspensioon lammastele ja veistele

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

2 ml annuse kohta:
inaktiveeritud BTV, serotüüp 1,
Al³⁺ (hüdrokksiidina), Quil-A (*Quillaja saponaria* saponiiniektstrakt), tiomersaal.

3. RAVIMVORM

Süstesuspensioon.

4. PAKENDI SUURUS(ED)

20 ml (10 annust)
100 ml (50 annust)
240 ml (120 annust)

5. LOOMALIIGID

Lammas ja veis

6. NÄIDUSTUS(ED)

7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Nahaaluseks manustamiseks (lammastel) või lihasesse manustamiseks (veistel).
Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

8. KEELUAEG

Keeluaeg: 0 päeva.

9. ERIHOIATUS(ED), KUI VAJALIK

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

10. KÕBLIKKUSAEG

EXP {kuu.aasta}

Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.

Hoida valguse eest kaitstult.

Mitte lasta külmuda.

**12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD
PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD**

Hävitamine: vt pakendi infolehte.

**13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED VÕI
PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, KUI NEED ON
KOHALDATAVAD**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks. Retseptiravim.

14. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIA

16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/17/207/001 (20 ml) BTV 1
EU/2/17/207/002 (100 ml) BTV 1
EU/2/17/207/003 (240 ml) BTV 1

17. TOOTJAPOLNE PARTII NUMBER

Lot {number}

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Pappkarp 1 × 20 ml, 1 × 100 ml ja 1 × 240 ml (BTV-4 lammastele ja veistele)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Zulvac BTV süstesuspensioon lammastele ja veistele

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

2 ml (lammastele) või 4 ml (veistele) annuse kohta:

inaktiveeritud BTV, serotüüp 4.

Al³⁺ (hüdrosiidina), Quil-A (*Quillaja saponaria* saponiiniekstrakt), tiomersaal.

3. RAVIMVORM

Süstesuspensioon.

4. PAKENDI SUURUS(ED)

20 ml (10 annust lammastele, 5 annust veistele)

100 ml (50 annust lammastele, 25 annust veistele)

240 ml (120 annust lammastele, 60 annust veistele)

5. LOOMALIIGID

Lammas ja veis

6. NÄIDUSTUS(ED)

7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Nahaaluseks manustamiseks (lammastele) või lihasesse manustamiseks (veistele).

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

8. KEELUAEG

Keeluaeg: 0 päeva.

9. ERIHOIATUSED, KUI VAJALIK

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

10. KÕBLIKKUSAEG

EXP {kuu.aasta}

Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.

Hoida valguse eest kaitstult.

Mitte lasta külmuda.

**12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD
PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD**

Hävitamine: vt pakendi infolehte.

**13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED VÕI
PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, KUI NEED ON
KOHALDATAVAD**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks. Retseptiravim.

14. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIA

16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/17/207/004 (20 ml) BTV 4
EU/2/17/207/005 (100 ml) BTV 4
EU/2/17/207/006 (240 ml) BTV 4

17. TOOTJAPOLNE PARTII NUMBER

Lot {number}

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED**Pappkarp 1 × 20 ml, 1 × 100 ml ja 1 × 240 ml (BTV-8 lammastele ja veistele)****1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Zulvac BTV süstesuspensioon lammastele ja veistele

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

2 ml annuse kohta:

inaktiveeritud BTV, serotüüp 8,

Al³⁺ (hüdrosiidina), Quil-A (*Quillaja saponaria* saponiiniektstrakt), tiomersaal.**3. RAVIMVORM**

Süstesuspensioon.

4. PAKENDI SUURUS(ED)

20 ml (10 annust)

100 ml (50 annust)

240 ml (120 annust)

5. LOOMALIIGID

Lammas ja veis

6. NÄIDUSTUS(ED)**7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)**

Nahaaluseks manustamiseks (lammastel) või lihasesse manustamiseks (veistel).

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

8. KEELUAEG

Keeluaeg: 0 päeva.

9. ERIHOIATUS(ED), KUI VAJALIK

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

10. KÕLBLIKKUSAEG

EXP {kuu.aasta}

Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.

Hoida valguse eest kaitstult.

Mitte lasta külmuda.

**12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD
PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD**

Hävitamine: vt pakendi infolehte.

**13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED VÕI
PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, KUI NEED ON
KOHALDATAVAD**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks. Retseptiravim.

14. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIA

16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/17/207/007 (20 ml) BTV 8
EU/2/17/207/008 (100 ml) BTV 8
EU/2/17/207/009 (240 ml) BTV 8

17. TOOTJAPUOLNE PARTII NUMBER

Lot {number}

SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Pudel 100 ml ja 240 ml (BTV-1 lammastele ja veistele)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Zulvac BTV süstesuspensioon lammastele ja veistele



2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

2 ml annuse kohta:

inaktiveeritud BTV, serotüüp 1,

Al³⁺ (hüdroksiidina), Quil-A (*Quillaja saponaria* saponiinieksrakt), tiomersaal.

3. RAVIMVORM

Süstesuspensioon.

4. PAKENDI SUURUS(ED)

100 ml (50 annust)

240 ml (120 annust)

5. LOOMALIIGID

Lammas ja veis

6. NÄIDUSTUS(ED)

7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Nahaaluseks manustamiseks (lammastel) või lihasesse manustamiseks (veistel).

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

8. KEELUAEG

Keeluaeg: 0 päeva.

9. ERIHOIATUSED, KUI VAJALIK

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

10. KÕBLIKKUSAEG

EXP {kuu.aasta}

Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.

Hoida valguse eest kaitstult.

Mitte lasta külmuda.

**12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD
PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD****13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED VÕI
PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, KUI NEED ON
KOHALDATAVAD**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks. Retseptiravim.

14. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIA

16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/17/207/002 (100 ml) BTV 1
EU/2/17/207/003 (240 ml) BTV 1

17. TOOTJAPOLNE PARTII NUMBER

Lot {number}

SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Pudel 100 ml ja 240 ml (BTV-4 lammastele ja veistele)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Zulvac BTV süstesuspensioon lammastele ja veistele



2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

2 ml annuse (lammastele) või 4 ml annuse (veistele) kohta:
inaktiveeritud BTV, serotüüp 4.

Al³⁺ (hüdrosiidina), Quil-A (*Quillaja saponaria* saponiiniekstrakt), tiomersaal.

3. RAVIMVORM

Süstesuspensioon.

4. PAKENDI SUURUS(ED)

100 ml (50 annust lammastele, 25 annust veistele)

240 ml (120 annust lammastele, 60 annust veistele)

5. LOOMALIIGID

Lammas ja veis

6. NÄIDUSTUS(ED)

7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Nahaaluseks manustamiseks (lammastele) või lihasesse manustamiseks (veistele).
Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

8. KEELUAEG

Keeluaeg: 0 päeva.

9. ERIHOIATUSED, KUI VAJALIK

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

10. KÕLBLIKKUSAEG

EXP {kuu.aasta}

Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.

Hoida valguse eest kaitstult.

Mitte lasta külmuda.

**12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD
PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD****13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED VÕI
PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, KUI NEED ON
KOHALDATAVAD**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks. Retseptiravim.

14. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIA

16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/17/207/005 (100 ml) BTV 4

EU/2/17/207/006 (240 ml) BTV 4

17. TOOTJAPOOLNE PARTII NUMBER

Lot {number}

SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Pudel 100 ml ja 240 ml (BTV-8 lammastele ja veistele)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Zulvac BTV süstesuspensioon lammastele ja veistele



2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

2 ml annuse kohta:
inaktiveeritud BTV, serotüüp 8,
Al³⁺ (hüdroksiidina), Quil-A (*Quillaja saponaria* saponiinieksrakt), tiomersaal.

3. RAVIMVORM

Süstesuspensioon.

4. PAKENDI SUURUS(ED)

100 ml (50 annust)
240 ml (120 annust)

5. LOOMALIIGID

Lammas ja veis

6. NÄIDUSTUS(ED)

7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Nahaaluseks manustamiseks (lammastel) või lihasesse manustamiseks (veistel).
Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

8. KEELUAEG

Keeluaeg: 0 päeva.

9. ERIHOIATUSED, KUI VAJALIK

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

10. KÕBLIKKUSAEG

EXP {kuu.aasta}

Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.

Hoida valguse eest kaitstult.

Mitte lasta külmuda.

**12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD
PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD****13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED VÕI
PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, KUI NEED ON
KOHALDATAVAD**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks. Retseptiravim.

14. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIA

16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/17/207/008 (100 ml) BTV 8

EU/2/17/207/009 (240 ml) BTV 8

17. TOOTJAPOLNE PARTII NUMBER

Lot {number}

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL
SISEPAKENDIL**

Pudel 20 ml (BTV-1 lammastele ja veistele)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Zulvac BTV süstesuspensioon lammastele ja veistele



2. TOIMEAINE(TE) KOGUS

2 ml annuse kohta:
inaktiveeritud BTV, serotüüp 1.

3. PAKENDI SISU KAALU, MAHU VÕI ANNUSTE ARVU JÄRGI

20 ml (10 annust)

4. MANUSTAMISVIIS(ID)

s.c. (lammas) / i.m (veis)

5. KEELUAEG

Keeluaeg: 0 päeva.

6. PARTII NUMBER

Lot {number}

7. KÕLBLIKKUSAEG

EXP {kuu.aasta}
Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

8. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“

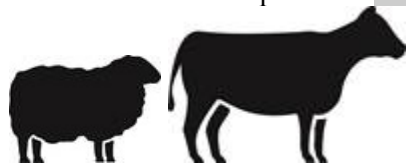
Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL
SISEPAKENDIL**

Pudel 20 ml (BTV-4 lammastele ja veistele)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Zulvac BTV süstesuspensioon lammastele ja veistele



2. TOIMEAINE(TE) KOGUS

2 ml annuse (lammastele) või 4 ml annuse (veistele) kohta:
inaktiveeritud BTV, serotüüp 4.

3. PAKENDI SISU KAALU, MAHU VÕI ANNUSTE ARVU JÄRGI

20 ml (10 annust lammastele, 5 annust veistele)

4. MANUSTAMISVIIS(ID)

s.c. (lammas) / i.m (veis)

5. KEELUAEG

Keeluaeg: 0 päeva.

6. PARTII NUMBER

Lot {number}

7. KÕLBLIKKUSAEG

EXP {kuu.aasta}
Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

8. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL
SISEPAKENDIL**

Pudel 20 ml (BTV-8 lammastele ja veistele)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Zulvac BTV süstesuspensioon lammastele ja veistele



2. TOIMEAINE(TE) KOGUS

2 ml annuse kohta:
inaktiveeritud BTV, serotüüp 8

3. PAKENDI SISU KAALU, MAHU VÕI ANNUSTE ARVU JÄRGI

20 ml (10 annust)

4. MANUSTAMISVIIS(ID)

s.c. (lammas) / i.m (veis)

5. KEELUAEG

Keeluaeg: 0 päeva.

6. PARTII NUMBER

Lot {number}

7. KÕLBLIKKUSAEG

EXP {kuu.aasta}
Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

8. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT
Zulvac BTV süstesuspensioon lammastele ja veistele

1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Müügiloa hoidja:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIA

Partii vabastamise eest vastutav tootja:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.
Ctra. de Camprodón, s/nº
Finca La Riba
Vall de Bianya
Gerona, 17813
HISPAANIA

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Zulvac BTV süstesuspensioon lammastele ja veistele

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Toimeained:	2 ml annus sisaldab:	4 ml annus sisaldab:
Üks järgnevatest lammaste katarraalse palaviku inaktiveeritud viiruse tüvedest:	(BTV-1, BTV-4, BTV-8 lammastele; BTV-1, BTV-8 veistele)	(BTV-4 veistele)
lammaste katarraalse palaviku inaktiveeritud viirus, serotüüp 1, tüvi BTV-1/ALG2006/01 E1	RP* $\geq$ 1	e.r.
lammaste katarraalse palaviku inaktiveeritud viirus, serotüüp 8, tüvi BTV-8/BEL2006/02	RP* $\geq$ 1	e.r.
lammaste katarraalse palaviku inaktiveeritud viirus, serotüüp 4, tüvi SPA-1/2004	RP* $\geq$ 0,8	RP* $\geq$ 0,8
Adjuvandid:		
Al ³⁺ (hüdroksiidina)	4 mg	8 mg
Quil-A (<i>Quillaja saponaria</i> saponiiniekt)	0,4 mg	0,8 mg
Abiaine:		
tiomersaal	0,2 mg	0,4 mg

e.r.: ei rakendata.

*Hiirte tugevustestiga saadud suhteline tugevus võrreldes lammastel ja/või veistel efektiivse võrdlusvaktsiini tugevusega.

Lõpptootes sisalduva tüve tüüp kohandatakse epidemioloogilisele olukorrale lõpptoote valmistamise ajal ja näidatakse etiketil. Ka loomaliigid on näidatud etiketil.

Valkjas või roosa vedelik.

4. NÄIDUSTUS(ED)

Lammas:

Alates 6 nädala vanuste lammaste aktiivseks immuniseerimiseks lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüüpide 1 või 8 põhjustatud vireemia ärahoidmiseks*.

Alates 6 nädala vanuste lammaste aktiivseks immuniseerimiseks lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüübi 4 põhjustatud vireemia vähendamiseks*.

*Alla kinnitatud RT-qPCR-meetodiga tuvastamise piiri $< 3,9 \log_{10}$ genoomikoopiat ml kohta, mis viitab viirusgenoomi puudumisele.

Immuunsuse teke: 21 päeva pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist.

Immuunsuse kestus: 12 kuud pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist.

Veis:

Alates 12 nädala vanuste veiste aktiivseks immuniseerimiseks lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüüpide 1, 4 või 8 põhjustatud vireemia ärahoidmiseks**.

** Alla kinnitatud RT-qPCR-meetodiga tuvastamise piiri $< 3,4 \log_{10}$ genoomikoopiat ml kohta, mis viitab viirusgenoomi puudumisele.

Immuunsuse teke: lammaste katarraalse palaviku viirus, serotüüp 1: 15 päeva pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist;
lammaste katarraalse palaviku viirus, serotüüp 8: 25 päeva pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist;
lammaste katarraalse palaviku viirus, serotüüp 4: 14 päeva pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist.

Immuunsuse kestus: lammaste katarraalse palaviku viirus, serotüüp 1: 12 kuud pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist;
lammaste katarraalse palaviku viirus, serotüüp 8: 12 kuud pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist;
lammaste katarraalse palaviku viirus, serotüüp 4: 6 kuud pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist.

Esinevad tõendid BTV-1 seroneutraliseerivate antikehade kohta, mis viitavad kuni 21-kuulisele kaitsesele pärast esmast vaktsineerimist.

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Ei ole.

6. KÕRVALTOIMED

Lammas

48 tunni jooksul pärast vaktsineerimist võib väga sageli esineda mööduv rektaaltemperatuuri tõus mitte üle 1,6 °C.

Väga sageli võib pärast vaktsineerimist esineda paikne reaktsioon süstekohas. Need reaktsioonid väljenduvad enamasti difuusse tursena süstekohal (püsivad mitte üle 7 päeva) või kuni 60 cm² suuruste palpeeritavate sõlmekestena (subkutaanne granuloom, mille suurus aja jooksul väheneb, kuid mis võib püsida üle 50 päeva).

Veis (2 ml vaktsiiniannus)

48 tunni jooksul pärast vaktsineerimist on ohutuse väliuuringutes väga sageli täheldatud mööduvat rektaaltemperatuuri tõusu mitte üle 2,7 °C.

Ühekordse annuse manustamisel on ohutuse väliuuringutes väga sageli täheldatud paikseid reaktsioone läbimõõduga < 2 cm ja sageli reaktsioone läbimõõduga kuni 5 cm. Need möödusid kuni 25 päevaga. Paiksed reaktsioonid võivad olla veidi suuremad teise manustamise järel ja kesta kuni 15 päeva. Ühekordse annuse kordusmanustamisel on ohutuse väliuuringutes väga sageli täheldatud paikseid reaktsioone läbimõõduga kuni 5 cm ja sageli reaktsioone läbimõõduga > 5 cm.

Veis (4 ml vaktsiiniannus)

48 tunni jooksul pärast vaktsineerimist on ohutuse laboratoorses- ja väliuuringutes väga sageli täheldatud mööduvat rektaaltemperatuuri tõusu mitte üle 2,7 °C. Täheldatud palavik kestis kuni 2 päeva. Laboratoorses ohutusuuringus esines väga sageli ka kuni 6 cm läbimõõduga paikseid reaktsioone süstekohal, mis möödusid kuni 8 päeva jooksul.

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt:

- väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1-l loomal 10-st ravitud loomast)
- sage (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 100-st ravitud loomast)
- aeg-ajalt (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 1000-st ravitud loomast)
- harv (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 10 000-st ravitud loomast)
- väga harv (vähem kui 1-l loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasaarvatud üksikjuhud).

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaaravim ei toimi, teavitage palun sellest oma veterinaararsti.

7. LOOMALIIGID

Lammas ja veis.



8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA -MEETOD

Lammas:

Nahaaluseks manustamiseks.

Esmane vaktsineerimine

Manustada üks 2 ml annus järgmise vaktsineerimisskeemi kohaselt:

- 1. süst: alates 6 nädala vanusest;
- 2. süst: 3 nädala pärast.

Kordusvaktsineerimine

Kaitseks serotüübi 1 või serotüübi 8 vastu manustada üks 2 ml annus iga 12 kuu järel.

Kaitseks serotüübi 4 vastu manustada kaks 2 ml annust kolmenädalase vahega iga 12 kuu järel.

Veis:

Lihasesse manustamiseks.

Serotüüp 1 ja 8 vastu

Esmane vaktsineerimine

Manustada üks 2 ml annus järgmise vaktsineerimisskeemi kohaselt:

1. süst: alates 12 nädala vanusest;
2. süst: 3 nädala pärast.

Kordusvaktsineerimine

Kaitseks serotüübi 1 vastu manustada üks 2 ml annus iga 12 kuu järel.

Kaitseks serotüübi 8 vastu manustada kaks 2 ml annust kolmenädalase vahega iga 12 kuu järel.

Serotüüp 4 vastu:

Esmane vaktsineerimine

Manustada üks 4 ml annus järgmise vaktsineerimisskeemi kohaselt:

1. süst: alates 12 nädala vanusest;
2. süst: 3 nädala pärast.

Kordusvaktsineerimine

Manustada kaks 4 ml annust kolmenädalase vahega iga 6 kuu järel.

9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

Vaktsiini juhusliku saastumise vältimiseks kasutamise ajal on suurema annuste arvuga pakendite korral soovitatav kasutada mitmesüstilist vaktsineerimissüsteemi.

Rakendada tavalisi aseptilisi protseduure.

Vahetult enne kasutamist õrnalt loksutada.

Vältida mullide tekkimist, sest see võib ärritada süstek kohta.

Kogu pudeli sisu tuleb ära kasutada kohe pärast avamist ja sama protseduuri jooksul.

Vältida korgi mitmekordset nõelaga läbistamist.

10. KEELUAEG

0 päeva.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida ja transportida külmas (2 °C–8 °C).

Mitte lasta külmuda.

Hoida valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil pärast „EXP”.

Kõlblikkusaeg pärast pakendi esmast avamist: kasutada kohe.

12. ERIHOIATUSED

Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

Kui ravimit kasutatakse teist liiki kodustatud või metsikutel mäletsejalistel, keda peetakse infektsiooniohus olevaks, peab seda tegema ettevaatlikult ja enne massvaktsineerimist on soovitatav vaktsiini katsetada väikesel arvul loomadel. Tõhususe tase teistel liikidel võib erineda lammastel ja veistel täheldatud tõhususest.

Teave kasutamise kohta seropositiivsetel, sealhulgas maternaalsete antikehadega loomadel puudub.

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Ei rakendata.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Ei rakendata.

Tiinus

Veistel ja lammastel lubatud kasutada tiinuse ajal.

Laktatsioon

Veterinaarravimi ohutus laktatsiooni perioodil lammastel ei ole piisavalt tõestatud. Lubatud kasutada laktatsiooni perioodil veistel.

Sigivus

Vaktsiini ohutust ja efektiivsust isastel suguloomadel ei ole kindlaks tehtud. Selle kategooria loomadel tuleks vaktsiini kasutada vaid vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule ja/või riikliku pädeva asutuse lammaste katarraalse palaviku viiruse vastase vaktsineerimise põhimõtete kohaselt.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Lammas

Pärast kahekordse annuse (4 ml) manustamist sarnanevad reaktsioonid lammastel pärast ühekordse annuse manustamist ilmnenu reaktsioonidega, kuid süstekoha reaktsioonid võivad püsida kauem (üldine turse süstekohal, mis ei püsi kauem kui 9 päeva või subkutaanne granuloom, mis võib püsida kauem kui 63 päeva.)

Veis

24 tunni jooksul pärast kahekordse annuse manustamist esines 10% loomadest mööduvat rektaaltemperatuuri tõusu mitte üle 2 °C.

Sobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL

Küsi palun oma loomaarstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Üksikasjalikku teavet antud veterinaarravimi kohta leiab Euroopa Raviameti koduleheküljelt <http://www.ema.europa.eu/>.

15. LISAINFO

Pakendi suurused

Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 10 x 2 ml või 5 x 4 ml annust (20 ml).

Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 50 x 2 ml või 25 x 4 ml annust (100 ml).

Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 120 x 2 ml või 60 x 4 ml annust (240 ml).

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.