

ANNESS I

KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

DIVENCE IB MARKER LIVE lyophilisate u solvent għal emulsjoni għall-injezzjoni

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull doža ta' 2 mL fiha:

Sustanzi attivi:

Virus tal-erpite bovin ħaj bil-ġene gE- tk-doppju mħassar tat-tip 1
(BoHV-1, bovine herpesvirus type 1), razza CEDDEL $10^{6.3} - 10^{7.6}$ CCID₅₀*

gE- : glikoproteina E mħassar; tk- : thymidine kinase mħassar

* Doža Infettiva tal-Koltura taċ-ċelloli ta' 50 %

Sustanza mhux attiva:

Montanide IMS 1.010 g

Ingredjenti oħra:

Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra
Lyophilisate:
Dipotassium phosphate
Gelatin
Glycine
Potassium dihydrogen phosphate
Sorbitol
Sucrose
Solvent:
Disodium phosphate dodecahydrate
Potassium chloride
Potassium dihydrogen phosphate
Sodium chloride
Ilma għall-injezzjonijiet

Lyophilisate: kulur abjad fl-isfar.

Solvent: emulsjoni translucenti bajda.

3. TAGħrif KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Baqar.

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

Immunizzazzjoni attiva tal-baqar minn età ta' 10 ġimġħat għat-tnaqqis tat-tixrid tal-virus, ipertermija u sinjal kliniči ta' IBR (rinotrakeite bovina infettiva).

Bidu tal-immunità: 3 ġimġħat wara li titlesta l-iskema ta' tilqim bażika.

Perjodu tal-immunità: 6 xhur wara li titlesta l-iskema ta' tilqim bažika.
sena wara li titlesta l-iskema ta' tilqim mill-ġdid.

3.3 Kontraindikazzjonijiet

Xejn.

3.4 Twissijiet speċjali

Laqqam annimali f'saħħithom biss.

3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu

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

Mhux applikabbli.

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

Għal min se juža:

Dan il-prodott medicinali veterinarju fih żejt minerali. Injezzjoni bi żball jew jekk tinjetta lilek innifsek bi żball jista' jirriżulta f'uġiġ kbir u nefha speċjalment jekk tinjetta f'ġog jew saba' u f'każijiet rari jista' jkun li titlef subghajjk jekk ma tingħatax ghajnejna medika mill-ewwel. Jekk tiġi injettat bi żball b'dan il-prodott medicinali veterinarju, fittex ghajnejna medika mill-ewwel, anke jekk gie injettat ammont żgħir hafna, u hu l-fuljett ta' tagħrif miegħek. Jekk l-uġiġ idum għal aktar minn tħalli tiegħi wara l-eżami mediku, erga' hu parir mediku.

Għat-tabib:

Dan il-prodott medicinali veterinarju fih żejt minerali. Anke jekk ġew injettati ammonti żgħar, injezzjoni bi żball b'dan il-prodott medicinali veterinarju tista' tikkawża nefha intensa, li tista' pereżempju tikkawża nekroži iskimika u anke l-bżonn li jinqata' xi saba'. Attenzjoni minn kirurgu espert għandha tingħata MILL-EWWEL u jista' jkun hemm bżonn li jinfetaħ is-saba' u tiġi rrigata l-parti fejn seħħet l-injezzjoni, speċjalment fejn hemm il-laħam tas-saba' jew l-għerq tal-muskolu.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Baqar:

Komuni ħafna (>1 annimal / 10 annimali ttrattati):	Infjammazzjoni fis-sit tal-injezzjoni ¹ , żieda fit-temperatura tal-ġisem ²
Mhux komuni (1 sa 10 annimal / 1,000 annimal ittrattati):	Reazzjoni tat-tip anafilattika ³ .

¹ Tista' tiġi osservata infjammazzjoni temporanja minn hafifa għal moderata fis-sit tal-injezzjoni (b'dijametru sa 14-il cm), li tonqos malajr fid-dijametru fi żmien jumejn u tbatti fi żmien għimxha minn tgħidha.

² Tista' sseħħi żieda fit-temperatura (żieda medja ta' 1.7 °C, f'animali individwali sa 2.4 °C) wara t-tilqima. Din iż-żieda żgħira tbatti b'mod spontanju fi żmien 3 ijiem.

³ F'każijiet ta' reazzjonijiet tat-tip anafilatiċi, għandu jingħata trattament għas-sintomi xieraq.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott mediċinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokali tiegħu jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll l-aħħar sezzjoni tal-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

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

Tqala u treddiġi:

Jista' jintuża waqt it-tqala u t-treddiġi.

3.8 Interazzjoni ma' prodotti mediċinali ohra jew forom ohra ta' interazzjoni

M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurta u l-effikċċa ta' dan il-vaccin jekk jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju ieħor. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-vaccin qabel jew wara xi prodott mediċinali veterinarju ieħor, għaldaqstant għandha tittieħed kaž b'każ.

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ

Użu ġol-muskoli.

Għall-użu fil-baqar minn età ta' 10 ġimħat 'il quddiem.

Skema ta' tilqim bażika: aghтиż-żewġ dozi (2 ml kull waħda) b'intervall ta' 3 ġimħat.

Skema ta' tilqim mill-ġdid: doża waħda ta' 2 ml għandha tingħata f'intervall ta' mhux itwal minn 6 xħur wara li titlesta l-iskema ta' tilqim bażika.

Skema ta' tilqim mill-ġdid: doża waħda ta' 2 ml għandha tingħata f'intervall ta' mhux itwal minn 12-il xħar.

Il-vaccin jista' jintuża għal tilqim mill-ġdid sussegamenti wara t-tilqima bil-vaccin DIVENCE PENTA, jekk ma jkunx hemm aktar bżonn għal protezzjoni kontra BRSV, PI-3 jew BVDV.

Metodu ta' amministrazzjoni:

Evita kontaminazzjoni waqt ir-rikostituzzjoni u l-użu. Uża biss labar u siringi sterili għall-għoti.

Irrikostitwixxi l-ljofilissat bil-volum korrispondenti ta' solvent:

umru ta' doži kull kunjett ta' lijofilissat	Volum ta' solvent li għandu jintuża
5 doži	10 ml
20 doži	40 ml
40 doži	80 ml
50 doži	100 ml

1. Qaxxar il-parti ta' fuq tat-tapp tal-aluminju fuq il-kunjett li fih is-solvent u iġbed volum ta' 10 ml.
2. Injetta s-solvent fil-kunjett li fih il-lijofilissat.
3. Hawwad sakemm il-lijofilisat ikun f'emulsjoni. Il-kunjett ta' 5 doži issa huwa lest biex jintuża.
4. Ghall-kunjetti ta' 20, 40 u 50 doža, ladarba l-lijofilissat ikun f'emulsjoni mal-10 ml ta' solvent, iġbed l-emulsjoni kolla miksuba mill-kunjett tal-vacċin u injettah fil-kunjett li fih il-bqija tas-solvent.
5. Hawwad sakemm il-lijofilisat ikun f'emulsjoni.

Il-vacċin rikostitwit huwa emulsjoni bajda fl-isfar.

3.10 Sintomi ta' doža eċċessiva (u fejn applikabbli, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)

Ma ġie osservat l-ebda avveniment avvers minbarra dawk deskritti fis-sezzjoni 3.6.

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

Kull persuna li għandha īsieb timmanifattura, timporta, iżżomm, tbighi, tipprovdi u/jew tuża dan il-prodott medicinali veterinarju għandha l-ewwel tikkuntattja l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru relevanti dwar il-programmi ta' tilqim fis-seħħ, minħabba li dawn l-aktivitajiet jistgħu jkunu pprojbiti fit-teritorju kollu ta' Stat Membru jew f'parti minnu skont il-ligi nazzjonali.

Jista' jkun hemm bżonn ta' ħruġ tal-lott minn awtorità ta' kontroll uffiċjali għal dan il-prodott skont ir-rekwiżiti nazzjonali.

3.12 Perjodi ta' tiżemm

Żero ġranet.

4. INFORMAZZJONI IMMUNOLOGIKA

4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QI02AD01

Sabiex tistimula immunità attiva kontra il-virus tal-erpite bovin tat-tip 1 (BoHV-1).

Annimali mlaqqmin jistgħu jiġu differenzjati minn annimali infettati bil-virus fil-kamp minħabba t-thassir tal-markatur (*gE-*), permezz ta' kits dijanostici kummercjal.

5. TAGHRIF FARMAĆEWTIKU

5.1 Inkompattibiltajiet maġġuri

Thallatx ma' ebda prodott medicinali veterinarju ieħor, ġlief is-solvent ipprovdut għall-użu mal-prodott medicinali veterinarju.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgh: 18 xahar. Żmien kemm idum tajjeb is-solvent kif ippakkjat għall-bejgh: 3 snin.

Żmien kemm idum tajjeb wara li jiġi rikostitwit skont l-istruzzjonijiet: sagħtejn.

5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħažen

Aħżeen u ttrasporta ġo friġġ (2 °C - 8 °C). Tagħmlux fil-friża. Ipprotegi mid-dawl.

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

Lyophilisate: Kunjetti tal-ħgieg tat-tip I ta' 10 ml li fihom 5 dożi, 20 dożi, 40 dożi jew 50 dożi magħluqin b'tappijiet tal-lastku tal-bromobutyl u ssigillati b'għotjien tal-aluminju.

Solvent: Kunjetti tal-polyethylene (PET) ta' 10 ml, 50 ml jew 100 ml, magħluqin b'tappijiet tal-lastku tal-bromobutyl u ssigillati b'għotjien tal-aluminju.

Daqsijiet tal-pakkett:

Kaxxa tal-kartun li fiha kunjett wieħed ta' 5 dożi ta' lyophilisate u kunjett wieħed ta' 10 ml ta' solvent.

Kaxxa tal-kartun li fiha kunjett wieħed ta' 20 dożi ta' lyophilisate u kunjett wieħed ta' 40 ml ta' solvent.

Kaxxa tal-kartun li fiha kunjett wieħed ta' 40 dożi ta' lyophilisate u kunjett wieħed ta' 80 ml ta' solvent.

Kaxxa tal-kartun li fiha kunjett wieħed ta' 50 dożi ta' lyophilisate u kunjett wieħed ta' 100 ml ta' solvent.

Mhux id-daqsijiet 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-medicini 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 jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġibir applikabbli għall-prodott medicinali veterinarju kkonċernat.

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

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

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

EU/2/24/318/001 - 004

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 09/08/2024.

9. DATA TAL-AHHAR REVIŻJONI TAL-KARTTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOOSR

10. KLASSIFIKAZZJONI 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 LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

Kaxxi tal-kartun

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

DIVENCE IBR MARKER LIVE lyophilisate u solvent għal emulsjoni għall-injezzjoni

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

Kull doža ta' 2 ml fiha:

Virus tal-erpite bovin ħaj bil-ġene gE- tk-doppju mħassar tat-tip 1
(BoHV-1, bovine herpesvirus type 1), razza CEDDEL

$10^{6.3} - 10^{7.6}$ CCID₅₀

3. DAQS TAL-PAKKETT

Kunjett wieħed ta' 5 doži ta' lyophilisate u kunjett wieħed ta' 10 ml ta' solvent.

Kunjett wieħed ta' 20 doži ta' lyophilisate u kunjett wieħed ta' 40 ml ta' solvent.

Kunjett wieħed ta' 40 doži ta' lyophilisate u kunjett wieħed ta' 80 ml ta' solvent.

Kunjett wieħed ta' 50 doži ta' lyophilisate u kunjett wieħed ta' 100 ml ta' solvent.

4. SPECI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Baqar.

5. INDIKAZZJONIJIET

6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI

Użu ġol-muskoli.

7. ŻMIEN TA' TIŻMIM

Perjodu ta' tiżmim: żero ġranet.

8. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ss}

Ladarba jiġi rikostitwit uža fi żmien sagħtejn.

9. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Aħżeen u ttrasporta ġo friġġ. Tagħmlux fil-friża. Ipproteġi mid-dawl.

10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŻU”

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel l-użu.

11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANIMALI BISS”

Għall-kura tal-animali biss.

12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

EU/2/24/318/001 (5 doži)

EU/2/24/318/002 (20 doži)

EU/2/24/318/003 (40 doži)

EU/2/24/318/004 (50 doži)

15. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

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

Kunjett ta' lyophilisate (5 doži, 20 doži, 40 doži jew 50 doža).

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

DIVENCE IBR MARKER LIVE lyophilisate

2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull doža ta' 2 ml fiha:

BoHV bil-ġene gE- tk- doppju mħassar tat-tip 1 ħaj, razza CEDDEL $10^{6.3} - 10^{7.6}$ CCID₅₀

3. KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM JEW IN-NUMRU TA' DOŽI

5 doži

20 doži

40 doži

50 doži

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

5. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ss}

Ladarba jiġi rikostitwit uža fi żmien sagħtejn.

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

Kunjett tas-solvent (10 ml, 40 ml, 80 ml jew 100 ml)

1. ISEM TAS-SOLVENT

Solvent għal DIVENCE IBR MARKER LIVE

2. KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM JEW IN-NUMRU TA' DOŻI

10 ml
40 ml
80 ml
100 ml

3. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

4. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ss}

B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF GHAL:

1. L-isem tal-prodott mediċinali veterinarju

DIVENCE IBR MARKER LIVE lyophilisate u solvent għal emulsjoni għall-injezzjoni

2. Kompożizzjoni

Kull doža ta' 2 ml fiha:

Sustanzi attivi:

Virus tal-erpite bovin ħaj bil-ġene gE- tk-doppju mħassar tat-tip 1
(BoHV-1, bovine herpesvirus type 1), razza CEDDEL

$10^{6.3} - 10^{7.6}$ CCID₅₀*

gE- : glikoproteina E mħassar; tk- : thymidine kinase mħassar

* Doža Infettiva tal-Koltura taċ-ċellooli ta' 50 %

Aġġuvant:

Montanide IMS

1.010 g

Lyophilisate: kulur abjad fl-isfar.

Solvent: emulsjoni transluċenti bajda.

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Baqar.

4. Indikazzjonijiet ghall-użu

Immunizzazzjoni attiva tal-baqr minn età ta' 10 ġimħat għat-tnaqqis tat-tixrid tal-virus, ipertermija u sinjal kliniči ta' IBR (rinotrakeite bovina infettiva).

Bidu tal-immunità: 3 ġimħat wara li titlesta l-iskema ta' tilqim bażika.

Perjodu tal-immunità: 6 xhur wara li titlesta l-iskema ta' tilqim bażika.
sena wara li titlesta l-iskema ta' tilqim mill-ġdid.

5. Kontraindikazzjonijiet

Xejn.

6. Twissijiet speċjali

Laqqam annimali f'saħħithom biss.

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

Għal min se juža:

Dan il-prodott medicinali veterinarju fih żejt minerali. Injezzjoni bi żball jew jekk tinjetta lilek innifsek bi żball jista' jirriżulta f'uġiġ kbir u nefha specjalment jekk tinjetta f'ġog jew saba' u f'każijiet rari jista' jkun li titlef subgħajjk jekk ma tingħatax ghajjnuna medika mill-ewwel. Jekk tiġi injettat bi żball b'dan il-prodott medicinali veterinarju, fittex ghajjnuna medika mill-ewwel, anke jekk ġie injettat ammont żgħir ħafna, u ħu l-fuljett ta' tagħrif miegħek. Jekk l-uġiġ idum għal aktar minn tħażx il-siegha wara l-eżami mediku, erga' ħu parir mediku.

Għat-tabib:

Dan il-prodott medicinali veterinarju fih żejt minerali. Anke jekk gew injettati ammonti żgħar, injezzjoni bi żball b'dan il-prodott medicinali veterinarju tista' tikkawża nefha intensa, li tista' pereżempju tikkawża nekrozi iskimika u anke l-bżonn li jinqata' xi saba'. Attenzjoni minn kirurgu espert għandha tingħata MILL-EWWEL u jista' jkun hemm bżonn li jinfetah is-saba' u tiġi rrígata l-parti fejn seħħet l-injezzjoni, specjalment fejn hemm il-laħam tas-saba' jew l-għerq tal-muskolu.

Tqala u treddiġħ:

Jista' jintuża waqt it-tqala u t-treddiġħ.

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

M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċċja ta' dan il-vaċċin jekk jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju ieħor. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-vaċċin qabel jew wara xi prodott medicinali veterinarju ieħor, għaldaqstant għandha tittieħed każ b'każ.

Doża eċċessiva:

Ma ġie osservat l-ebda avveniment avvers minbarra dawk deskritti fis-sezzjoni “Effetti mhux mixtieqa”.

Restrizzjonijiet specjali għall-użu u kundizzjonijiet specjali għall-użu:

Kull persuna li għandha hsieb timmanifattura, timporta, iżżomm, tbigħi, tipprovdi u/jew tuża dan il-prodott medicinali veterinarju għandha l-ewwel tikkuntattja l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru relevanti dwar il-programmi ta' tilqim fis-seħħ, minħabba li dawn l-aktivitajiet jistgħu jkunu pprojbiti fit-teritorju kollu ta' Stat Membru jew f'parti minnu skont il-liġi nazzjonali.

Jista' jkun hemm bżonn ta' hrug tal-lott minn awtorità ta' kontroll uffiċċiali għal dan il-prodott skont ir-rekwiżiti nazzjonali.

Inkompatibilitajiet maġġuri:

Thallatx ma' ebda prodott medicinali veterinarju ieħor, ħlief is-solvent ipprovdut għall-użu mal-prodott medicinali veterinarju.

7. Effetti mhux mixtieqa

Baqar:

Komuni ħafna (>1 annimal / 10 annimali ttrattati):
Infjammazzjoni fis-sit tal-injezzjoni ¹ , żieda fit-temperatura tal-ġisem ² .
Mħux komuni (1 sa 10 animali / 1,000 annimali ittrattati):
Reazzjoni tat-tip anafilattika ³ .

¹ Tista' tiġi osservata infjammazzjoni temporanja minn ħafifa għal moderata fis-sit tal-injezzjoni (b'dijametru sa 14-il cm), li tonqos malajr fid-dijametru fi żmien jumejn u tbatti fi żmien ġimaginej mingħajr trattament.

² Tista' sseħħ żieda fit-temperatura (żieda medja ta' 1.7 °C, f'annimali individwali sa 2.4 °C) wara t-tilqima. Din iż-żieda żgħira tbatti b'mod spontanju fi żmien 3 ijiem.

³ F'każijiet ta' reazzjonijiet tat-tip anafilattici, għandu jingħata trattament għas-sintomi xieraq.

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

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

Użu ġol-muskoli.

Għall-użu f'baqar minn età ta' 10 ġimġħat 'il quddiem.

Skema ta' tilqim bażika: agħti żewġ doži (2 ml kull waħda) b'intervall ta' 3 ġimġħat.

Skema ta' tilqim mill-ġdid: doża waħda ta' 2 ml għandha tingħata f'intervall ta' mhux itwal minn 6 xhur wara li titlesta l-iskema ta' tilqim bażika.

Skema ta' tilqim mill-ġdid sussegwenti: doża waħda ta' 2 ml għandha tingħata f'intervall mhux itwal minn 12-il xahar.

Il-vacċin jista' jintuża għal tilqim mill-ġdid sussegwenti wara t-tilqima bil-vacċin DIVENCE PENTA, jekk ma jkunx hemm aktar bżonn għal protezzjoni kontra BRSV, PI-3 jew BVDV.

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Evita kontaminazzjoni waqt ir-rikostituzzjoni u l-użu. Uża biss labar u siringi sterili għall-ġhoti.

Irrikostitwixxi l-ljofilissat bil-volum korrispondenti ta' solvent:

umru ta' doži kull kunjett ta' lijofilissat	Volum ta' solvent li għandu jintuża
5 doži	10 ml
20 doži	40 ml
40 doži	80 ml
50 doži	100 ml

1. Qaxxar il-parti ta' fuq tat-tapp tal-aluminju fuq il-kunjett li fih is-solvent u iġbed volum ta' 10 ml.
2. Injetta s-solvent fil-kunjett li fih il-lijofilissat.
3. Ħawwad sakemm il-lijofilisat ikun f'emulsjoni. Il-kunjett ta' 5 doži issa huwa lest biex jintuża.
4. Ghall-kunjetti ta' 20, 40 u 50 doža, ladarba l-lijofilissat ikun f'emulsjoni mal-10 ml ta' solvent, iġbed l-emulsjoni kolla miksuba mill-kunjett tal-vacċin u injettah fil-kunjett li fih il-bqija tas-solvent.
5. Ħawwad sakemm il-lijofilisat ikun f'emulsjoni.

Il-vacċin rikostitwit huwa emulsjoni bajda fl-isfar.

10. Perjodi ta' tiżmim

Żero granet.

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Aħżeen u ttrasporta ġo frigġ (2 °C - 8 °C). Tagħmlux fil-friża. Ipprotegi mid-dawl.

Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq it-tikketta tal-kunjett wara Exp. Id-data ta' skadenza tirreferi ghall-ahħar jum tax-xahar.

Żmien kemm idum tajjeb wara li jiġi rikostitwit skont l-istruzzjonijiet: sagħtejn.

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 medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġibir applikabbi. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipprotegu l-ambjent.

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

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti mediċinali veterinarji

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

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

Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq: EU/2/24/318/001 - 004

Daqsijiet tal-pakkett:

Kaxxa tal-kartun li fiha kunjett wieħed ta' 5 doži ta' lyophilisate u kunjett wieħed ta' 10 ml ta' solvent.

Kaxxa tal-kartun li fiha kunjett wieħed ta' 20 doži ta' lyophilisate u kunjett wieħed ta' 40 ml ta' solvent.

Kaxxa tal-kartun li fiha kunjett wieħed ta' 40 doži ta' lyophilisate u kunjett wieħed ta' 80 ml ta' solvent.

Kaxxa tal-kartun li fiha kunjett wieħed ta' 50 doži ta' lyophilisate u kunjett wieħed ta' 100 ml ta' solvent.

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

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

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediciinali 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 u l-manifattur responsabbi għall-ħrug ħruġ tal-lott:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva 135
17170 Amer (Girona) SPANJA
Tel: +34 972 43 06 60

Rappreżentanti lokali u d-detalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott mediciinali veterinarju, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

België/Belgique/Belgien
HIPRA BENELUX NV
Nieuwewandeling 62
9000 Gent
BELGIË
Tel: +32 09 2964464

Република България
LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPAIN
Тел: +34 972 43 06 60

Lietuva
LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
ISPANIJA
Tel: +34 972 43 06 60

Luxembourg/Luxemburg
HIPRA BENELUX NV
Nieuwewandeling 62
9000 Gent
BELGIQUE
Tel: +32 09 2964464

Česká republika
HIPRA SLOVENSKO, s.r.o.
Zochova 5,
811 03 Bratislava,
SLOVENSKO
Tel: +421 02 32 335 223

Danmark
LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPANIEN
Tel: +34 972 43 06 60

Deutschland
HIPRA DEUTSCHLAND GmbH
Am Wehrhahn 28-30
40211 Düsseldorf
DEUTSCHLAND
Tel: +49 211 698236 – 0

Eesti
LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
HISPAANIA
Tel: +34 972 43 06 60

Ελλάδα
HIPRA ΕΛΛΑΣ A.E.
Λεωφ. Αθηνών 80 & Μηριόνου 2-4,
104 41 Κολωνός - ΑΘΗΝΑ - ΕΛΛΑΣ
Τηλ: +30 210 4978660

España
LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
ESPAÑA
Tel: +34 972 43 06 60

France
HIPRA FRANCE
7 rue Roland Garros, Batiment H
44700 - Orvault -
FRANCE
Tél: +33 02 51 80 77 91

Magyarország
LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPANYOLORSZÁG
Tel: +34 972 43 06 60

Malta
LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPANJA
Tel: +34 972 43 06 60

Nederland
HIPRA BENELUX NV
Nieuwewandeling 62
9000 Gent
BELGIË
Tel: +32 09 2964464

Norge
LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPANIA
Tlf: +34 972 43 06 60

Österreich
HIPRA DEUTSCHLAND GmbH
Am Wehrhahn 28-30
40211 Düsseldorf
DEUTSCHLAND
Tel: +49 211 698236 – 0

Polksa
HIPRA POLSKA Sp.z.o.o.
Ul. Wincentego Rzymowskiego 31
02-697 Warszawa - POLSKA
Tel: +48 22 642 33 06

Portugal
ARBUSSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários
De Uso Animal, Lda
Portela de Mafra e Fontainha - Abrunheira
2665 – 191 Malveira - PORTUGAL
Tel:+351 219 663 450

Hrvatska

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
ŠPANJOLSKA
Tel: +34 972 43 06 60

Ireland

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPAIN
Tel: +34 972 43 06 60

Ísland

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPÁNN
Sími: +34 972 43 06 60

Italia

Hipra Italia S.r.l.
Enrico Mattei, 2
25030 Coccaglio (BS)
ITALIA
Tel: +39 030 7241821

Κύπρος

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPAIN
Τηλ: +34 972 43 06 60

Latvija

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPĀNIJA
Tel. +34 972 43 06 60

România

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPANIA
Tel: +34 972 43 06 60

Slovenija

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
ŠPANIJA
Tel: +34 972 43 06 60

Slovenská republika

HIPRA SLOVENSKO, s.r.o.
Zochova 5,
811 03 Bratislava,
SLOVENSKO
Tel: +421 02 32 335 223

Suomi/Finland

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
ESPAÑA
Puh/Tel: +34 972 43 06 60

Sverige

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPANIEN
Tel. +34 972 43 06 60

United Kingdom (Northern Ireland)

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPAIN
Tel: +34 972 43 06 60

17. Tagħrif ieħor

Annimali mlaqqmin jistgħu jiġu differenzjati minn annimali infettati bil-virus fil-kamp minħabba t-thassir tal-markatur (*gE-*), permezz ta' kits dijanostici kummerċjali.