

PRILOG I.

SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA PROIZVODA

1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

Vaxxitek HVT+IBD koncentrat i otapalo za suspenziju za injekciju

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Svaka doza cjepiva sadrži:

Djelatna tvar:

Živi vHTV013-69 rekombinirani virus, najmanje 3,6 do 4,4 log₁₀ PFU*

Pomoćne tvari:

Pomoćne tvari qs 1 doza

Otapalo:

Otapalo qs 1 doza

*Plakotvorne jedinice

Pomoćne tvari:

Kvalitativni sastav pomoćnih tvari i drugih sastojaka
Koncentrat:
dimetil sulfoksid
sredstvo za razrjeđivanje
Otapalo:
saharoza
kazein hidrolizat
fenol crvena 1% otopina
soli

Koncentrat: homogena suspenzija.

Otapalo: crveno-narančasta bistra otopina.

3. KLINIČKI PODATCI

3.1 Ciljne vrste životinja

Jednodnevni pilići i 18-dnevna embrionirana jaja.

3.2 Indikacije za primjenu za svaku ciljnu vrstu životinja

Za aktivnu imunizaciju pilića:

- Za sprječavanje smrtnosti i smanjenje kliničkih znakova i lezija od zarazne bolesti burze.
Početak imunosti: 2 tjedna
Trajanje imunosti: 9 tjedana
- Za smanjenje smrtnosti, kliničkih znakova i lezija od Marekove bolesti.
Početak imunosti: 4 dana
Trajanje imunosti: jednokratno cijepljenje je dostatno za osiguravanje zaštite tijekom rizičnog razdoblja.

3.3 Kontraindikacije

Nema.

3.4 Posebna upozorenja

Cijepiti samo zdrave životinje.

3.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene

Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

Primijenite uobičajene aseptičke mjere opreza u svim postupcima primjene.

Kao živo cjepivo, cjepni soj se izlučuje iz cijepljenih ptica i može se proširiti na purane. Ispitivanja neškodljivosti i povrata virulencije su pokazala da soj nije škodljiv za purane. Međutim, potrebno je poduzeti mjere opreza kako bi se izbjegao izravni ili neizravni kontakt cijepljenih pilića i purana.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:

Tijekom postupka odmrzavanja i otvaranja ampule nositi zaštitne rukavice i naočale.

Otvorajte ampule tako da ih držite na udaljenosti dužine ruke kako bi se spriječila opasnost od povrede ako se ampula slomi.

Posebne mjere opreza za zaštitu okoliša:

Nije primjenjivo.

3.6 Štetni događaji

Pilići:

Nije poznato.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti veterinarsko-medicinskog proizvoda. Prijave treba poslati, po mogućnosti putem veterinara, nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili njegovom lokalnom predstavniku ili nacionalnom nadležnom tijelu putem nacionalnog sustava za prijavljivanje. Odgovarajuće podatke za kontakt možete pronaći u odjeljku upute o VMP-u.

3.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja

Ne primjenjivati u ptica za rasplod i nesilica za vrijeme nesenja.

3.8 Interakcija s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije

Za supkutanu primjenu:

Dostupni su podatci o neškodljivosti i djelotvornosti koji pokazuju da se ovo cjepivo može pomiješati s atenuiranim cjepivom tvrtke Boehringer Ingelheim protiv Marekove bolesti, soj Rispens (CVI988) ili soj RN1250. Pilići s majčinskim protutijelima protiv MB-a, kada se cijepe pomiješanim proizvodima, mogu imati odgođeni početak imunosti protiv zarazne bolesti burze.

Dostupni su podatci o neškodljivosti i djelotvornosti koji pokazuju da se ovo cjepivo može primijeniti istog dana, ali ne pomiješano s atenuiranim cjepivom tvrtke Boehringer Ingelheim protiv Newcastleske bolesti i zaraznog bronhitisa.

Nisu dostupni podatci o neškodljivosti i djelotvornosti ovog cjepiva kad se primjenjuje s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom, osim s gore navedenim proizvodima. Stoga odluku o

primjeni ovog cjepiva prije ili poslije primjene bilo kojeg drugog veterinarsko-medicinskog proizvoda treba donositi od slučaja do slučaja.

Za primjenu *in ovo*:

U nedostatku određenih ispitivanja, nijedan drugi veterinarsko-medicinski proizvod se ne smije primjenjivati s ovim veterinarsko-medicinskim proizvodom.

3.9 Putovi primjene i doziranje

Rekonstitucija cjepiva

- Tijekom postupka odmrzavanja i otvaranja ampule nositi zaštitne rukavice i naočale.
- Iz spremnika s tekućim dušikom izvadite samo one ampule koje će se odmah upotrijebiti. Kada se ovaj proizvod pomiješa s cjepivom protiv Marekove bolesti koje sadrži ili soj Rispens (CVI988) ili soj RN1250, oba treba razrijediti u istoj vrećici s otapalom.
- Sadržaj ampula brzo otopite mućkanjem u vodi pri 25°C-30°C. Odmah prijedite na sljedeći korak.
- Čim su otopljene, otvarajte ampule tako da ih držite na udaljenosti dužine ruke kako bi se spriječila opasnost od povrede ako se ampula slomi.
- Nakon otvaranja ampule navucite sadržaj u sterilnu štrcaljku od 5 ml.
- Prenesite koncentrat u otapalo (ne primjenjivati ako je mutno).
- Navucite 2 ml sadržaja otapala u štrcaljku.
- Isperite ampulu s tih 2 ml, a zatim prebacite tekućinu za ispiranje u otapalo. Postupak ispiranja ponovite jednom ili dvaput.
- Ponavljajte postupak otapanja, otvaranja, prijenosa i ispiranja za odgovarajući broj ampula koje treba rekonstituirati u razrjeđivaču; bilo da je u pitanju 1 ampula od 1 000 doza cjepiva na 200 ml otapala (ili 1 ampula od 2 000 doza cjepiva na 400 ml otapala) za supkutano primjenu, ili 4 ampule od 1 000 doza cjepiva na 200 ml otapala (ili 4 ampule od 2 000 doza cjepiva na 400 ml otapala) za primjenu *in ovo*.
- Rekonstituirano cjepivo pripremljeno kako je opisano lagano se mučka kako bi bilo spremno za primjenu. Primijeniti odmah nakon pripreme (svo rekonstituirano cjepivo mora se upotrijebiti u roku od dva sata). Zato suspenziju cjepiva treba pripremiti kako i kada je potrebno.

Doziranje

Jedna injekcija od 0,2 ml po jednodnevnom piletu, supkutano.

Jedna injekcija od 0,05 ml po 18-dnevnom embrioniranom jajetu, *in ovo*.

Način primjene

Cjepivo se mora primijeniti supkutano ili *in ovo*.

Za primjenu *in ovo* treba koristiti uređaj za automatsko injektiranje jaja. Naprava treba biti provjerena za sigurno i djelotvorno davanje odgovarajuće doze. Treba se strogo pridržavati uputa za uporabu uređaja.

3.10 Simptomi predoziranja (i, ako je primjenjivo, hitni postupci i antidoti)

Nije poznato.

3.11 Posebna ograničenja za primjenu i posebni uvjeti primjene, uključujući ograničenja primjene antimikrobnih i antiparazitskih veterinarsko-medicinskih proizvoda kako bi se ograničio rizik od razvoja rezistencije

Nije primjenjivo.

3.12 Karcencije

Nula dana.

4. IMUNOLOŠKI PODATCI

4.1 ATCvet kod: QI01AD15

Živo rekombinantno cjepivo protiv zarazne bolesti burze i Marekove bolesti.

Cjepni soj je rekombinantni herpes virus purana (HVT) koji izražava zaštitni antigen (VP2) virusa zarazne bolesti burze (IBDV) soj Faragher 52/70.

Cjepivo inducira aktivnu imunnost i serološki odgovor protiv zarazne bolesti burze i Marekove bolesti u pilića.

5. FARMACEUTSKI PODATCI

5.1 Glavne inkompatibilnosti

Za davanje injekcija koristite sterilne materijale bez antiseptičkog i/ili dezinfekcijskog sredstva. Ne miješati s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom, osim s otapalom koje je isporučeno s veterinarsko-medicinskim proizvodom i osim onih navedenih u odjeljku 3.8.

5.2 Rok valjanosti

Rok valjanosti koncentrata kad je zapakiran za prodaju: 3 godine na -196 °C

Rok valjanosti nakon rekonstitucije prema uputama: do 2 sata na temperaturi ispod 25 °C.

Rok valjanosti otapala u polipropilenskim bocama: pakirano za prodaju: 1 godina na temperaturi ispod 30 °C.

Rok valjanosti otapala u vrećicama iz polivinilklorida: pakirano za prodaju: 2 godine na temperaturi ispod 30 °C.

5.3 Posebne mjere čuvanja

Cjepivo čuvati u tekućem dušiku.

Odbaciti sve nehotično otopljene ampule. Ne zamrzavati ponovo ni u kojim okolnostima.

Rekonstituirano cjepivo čuvati na temperaturi ispod 25 °C.

Ne koristiti ponovo otvorene spremnike s razrijedjenim cjepivom.

Otapalo čuvati na temperaturi ispod 30 °C. Ne zamrzavati. Zaštititi od svjetla.

5.4 Vrsta i sastav unutarnjeg pakiranja

Koncentrat

- (staklena) ampula od 1 000 doza cjepiva, nosač s 5 ampula.
- (staklena) ampula od 2 000 doza cjepiva, nosač s 4 ampule.
Nosači ampula čuvaju se u kanistru, u spremnicima s tekućim dušikom.

Otapalo

- (polipropilenska) boćica s 200 ml.
- (polivinilkloridska) vrećica s 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1 000 ml, 1 200 ml, 1 400 ml, 1 600 ml, 1 800 ml ili 2 400 ml .

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

5.5 Posebne mjere opreza u pogledu zbrinjavanja neiskorištenih veterinarsko-medicinskih proizvoda ili otpadnih materijala nastalih primjenom takvih proizvoda

Veterinarsko-medicinski proizvodi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja primjenjivima na dotični veterinarsko-medicinski proizvod.

6. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

EU/2/02/032/001-002

8. DATUM PRVOG ODOBRENJA

Datum prvog odobrenja: 09/08/2002

9. DATUM POSLJEDNJE REVIZIJE SAŽETKA OPISA SVOJSTAVA

{DD/MM/GGGG}

10. KLASIFIKACIJA VETERINARSKO-MEDICINSKIH PROIZVODA

Veterinarsko-medicinski proizvod izdaje se na veterinarski recept.

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PRILOG II.

OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

Nema.

PRILOG III.
OZNAČIVANJE I UPUTA O VMP-u

A. OZNAČIVANJE

**OSNOVNI PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA MALIM UNUTARNJIM
PAKIRANJIMA**

AMPULA s 1 000 i 2 000 doza

1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

Vaxxitek HVT+IBD

2. KVANTITATIVNI PODATCI O DJELATNIM TVARIMA

1 000
2 000



3. BROJ SERIJE

Lot {broj}

4. ROK VALJANOSTI

Exp.{dd/mm/gggg}

**PODATCI NA UNUTARNJEM PAKIRANJU(ETIKETA)
OTAPALO**

OTAPALO (bočica ili vrećica)

1. NAZIV OTAPALA

Otapalo za stanično vezana peradarska cjepiva

2. SADRŽAJ PREMA TEŽINI, VOLUMU ILI PREMA BROJU DOZE

Bočica:

200 ml

Vrećica:

200 ml

400 ml

600 ml

800 ml

1 000 ml

1 200 ml

1 400 ml

1 600 ml

1 800 ml

2 400 ml

3. PUTOVI PRIMJENE

Pročitati uputu o VMP isporučenu s cjepivom, prije primjene.

4. UVJETI ČUVANJA

Čuvati pri temperaturi do 30 °C. Ne smrzavati. Zaštititi od svjetla.

5. BROJ SERIJE

Lot {broj}

6. ROK VALJANOSTI

EXP {mjesec/godina}

7. RIJEČI „SAMO ZA PRIMJENU NA ŽIVOTINJAMA”

Samo za primjenu na životinjama.



B. UPUTA O VMP-u

UPUTA O VMP-u

1. Naziv veterinarsko-medicinskog proizvoda

Vaxxitek HVT+IBD koncentrat i otapalo za suspenziju za injekciju

2. Sastav

Svaka doza cjepiva sadrži:

Djelatna tvar:

Živi, vHTV013-69 rekombinantni virus, najmanje

3,6 do 4,4 log₁₀ PFU*

*Plakotvorne jedinice

Koncentrat: homogena suspenzija.

Otapalo: crveno-narančasta bistra otopina.

3. Ciljne vrste životinja

Jednodnevni pilići i 18-dnevna embrionirana jaja.

4. Indikacije za primjenu

Za aktivnu imunizaciju pilića:

- Za sprječavanje smrtnosti i smanjenje kliničkih znakova i lezija od zarazne bolesti burze
Početak imunosti: 2 tjedna
Trajanje imunosti: 9 tjedana
- Za smanjenje smrtnosti, kliničkih znakova i lezija od Marekove bolesti
Početak imunosti: 4 dana
Trajanje imunosti: jednokratno cijepljenje je dostatno za osiguravanje zaštite tijekom rizičnog razdoblja.

5. Kontraindikacije

Nema.

6. Posebna upozorenja

Posebna upozorenja:

Cijepiti samo zdrave životinje.

Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

Primijenite uobičajene aseptičke mjere opreza u svim postupcima primjene.

Kao živo cjepivo, cjepni soj se izlučuje iz cijepljenih ptica i može se proširiti na purane. Ispitivanja neškodljivosti i povrata virulencije su pokazala da soj nije škodljiv za purane. Međutim, potrebno je poduzeti mjere opreza kako bi se izbjegao izravni ili neizravni kontakt cijepljenih pilića i purana.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:

Tijekom postupka odmrzavanja i otvaranja ampule nositi zaštitne rukavice i naočale.

Otvorajte ampule tako da ih držite na udaljenosti dužine ruke kako bi se spriječila opasnost od povrede ako se ampula slomi.

Nesilice:

Ne primjenjivati u ptica za rasplod i nesilica za vrijeme nesenja.

Interakcije s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije:

Za supkutatu primjenu:

Dostupni su podatci o neškodljivosti i djelotvornosti koji pokazuju da se ovo cjepivo može pomiješati s atenuiranim cjepivom tvrtke Boehringer Ingelheim protiv Marekove bolesti, soj Rispens (CVI988) ili soj RN1250. Pilići s majčinskim protutijelima protiv MB-a, kada se cijepe pomiješanim proizvodima, mogu imati odgođeni početak imunosti protiv zarazne bolesti burze.

Dostupni su podatci o neškodljivosti i djelotvornosti koji pokazuju da se ovo cjepivo može primijeniti istog dana, ali ne pomiješano s atenuiranim cjepivom tvrtke Boehringer Ingelheim protiv Newcastleske bolesti i zaraznog bronhitisa.

Nisu dostupni podatci o neškodljivosti i djelotvornosti ovog cjepiva kad se primjenjuje s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom, osim s gore navedenim proizvodima. Stoga odluku o primjeni ovog cjepiva prije ili poslije primjene bilo kojeg drugog veterinarsko-medicinskog proizvoda treba donositi od slučaja do slučaja.

Za primjenu *in ovo*:

U nedostatku određenih ispitivanja, nijedan drugi veterinarsko-medicinski proizvod se ne smije primjenjivati s ovim veterinarsko-medicinskim proizvodom.

Za davanje injekcija koristite sterilne materijale bez antiseptičkog i/ili dezinfekcijskog sredstva.

Glavne inkompatibilnosti:

Ne miješati s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom, osim onih navedenih u gornjem odlomku i otapalom koje je isporučeno s veterinarsko-medicinskim proizvodom.

7. Štetni događaji

Pilići:

Nije poznato.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti proizvoda. Ako primijetite bilo koju nuspojavu, čak i onu koja nije navedena u ovoj uputi o VMP-u, ili mislite da VMP nije djelovao, obratite se prvo veterinaru. Štetne događaje možete prijaviti i nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili lokalnom predstavniku nositelja odobrenja za stavljanje u promet koristeći se podatcima za kontakt na kraju ove upute ili putem nacionalnog sustava za prijavljivanje: {podatci o nacionalnom sustavu}

8. Doziranje za svaku ciljnu vrstu životinja, putovi i način primjene

Za primjenu supkutano ili *in ovo*.

Za primjenu *in ovo* treba koristiti uređaj za automatsko injektiranje jaja. Naprava treba biti provjerena za sigurno i djelotvorno davanje odgovarajuće doze. Treba se strogo pridržavati uputa za uporabu uređaja.

Supkutana primjena: jedna injekcija od 0,2 ml po jednodnevnom piletu.

Primjena in ovo: jedna injekcija od 0,05 ml po 18-dnevnom embrioniranom jajetu.

9. Savjeti za ispravnu primjenu

- Tijekom postupka odmrzavanja i otvaranja ampule nositi zaštitne rukavice i naočale.
- Iz spremnika s tekućim dušikom izvadite samo one ampule koje će se odmah upotrijebiti. Kada se ovaj proizvod pomiješa s cjepivom protiv Marekove bolesti koje sadrži ili soj Rispens (CVI988) ili soj RN1250, oba treba razrijediti u istoj vrećici s otapalom.
- Sadržaj u ampuli brzo otopite mućkanjem u vodi pri 25 C-30 C. Odmah prijeđite na sljedeći korak.
- Čim su otopljeni, otvarajte ampule tako da ih držite na udaljenosti dužine ruke kako bi se sprječila opasnost od povrede ako se ampula slomi.
- Nakon otvaranja ampule navucite sadržaj u sterilnu štrcaljku od 5 ml.
- Prenesite koncentrat u otapalo (ne primjenjivati ako je mutna).
- Navucite 2 ml sadržaja otapala u štrcaljku.
- Isperite ampulu s tih 2 ml a zatim prebacite tekućinu za ispiranje u otapalo. Postupak ispiranja ponovite jednom ili dvaput.
- Ponavljajte postupak otapanja, otvaranja, prijenosa i ispiranja za odgovarajući broj ampula koje treba rekonstituirati u otapalu; bilo da je u pitanju 1 ampula od 1 000 doza cjepiva na 200 ml otapala (ili 1 ampula od 2 000 doza cjepiva na 400 ml otapala) za supkutanu primjenu, ili 4 ampule od 1 000 doza cjepiva na 200 ml otapala (ili 4 ampule od 2 000 doza cjepiva na 400 ml otapala) za primjenu *in ovo*.
- Rekonstituirano cjepivo pripremljeno kako je opisano lagano se mučka kako bi bilo spremno za primjenu. Mora se primijeniti odmah nakon pripreme (svo rekonstituirano cjepivo mora se upotrijebiti u roku od dva sata). Zato suspenziju cjepiva treba pripremiti kako i kada je potrebna.

10. Karcencije

Nula dana.

11. Posebne mjere čuvanja

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

Cjepivo čuvati u tekućem dušiku.

Odbaciti sve nehotično otopljeni ampule. Ne zamrzavati ponovo ni u kojim okolnostima.

Ne koristite ovaj veterinarsko-medicinski proizvod nakon isteka roka valjanosti naznačenog na ampuli.

Rok valjanosti nakon rekonstitucije prema uputama: do 2 sata na temperaturi ispod 25 °C.

Ne koristiti ponovo otvorene spremnike s razrijeđenim cjepivom.

Otapalo čuvati na temperaturi ispod 30 °C. Ne zamrzavati. Zaštititi od svjetla.

12. Posebne mjere za zbrinjavanje

Veterinarsko-medicinski proizvodi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja. Te bi mjere trebale pomoći u zaštiti okoliša.

Pitajte veterinara ili ljekarnika kako odlagati veterinarsko-medicinske proizvode koji vam više nisu potrebni.

13. Klasifikacija veterinarsko-medicinskih proizvoda

Veterinarsko-medicinski proizvod izdaje se na veterinarski recept.

14. Brojevi odobrenja za stavljanje u promet i veličine pakiranja

EU/2/02/032/001-002

Veličine pakiranja:

Koncentrat:

- (staklena) ampula od 1 000 doza cjepiva, nosač s 5 ampula.
- (staklena) ampula od 2 000 doza cjepiva, nosač s 4 ampule.
Nosači ampula čuvaju se u kanistru, u spremnicima s tekućim dušikom.

Otapalo:

- (polipropilenska) bočica s 200 ml.
- (polivinilkloridska) vrećica s 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1 000 ml, 1 200 ml, 1 400 ml, 1 600 ml, 1 800 ml ili 2 400 ml.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

15. Datum posljednje revizije upute o VMP-u

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu su dostupne u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Podatci za kontakt

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein

Njemačka

Proizvođač odgovoran za puštanje serije u promet:

Cjepivo:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Laboratoire Porte des Alpes

Rue de l'Aviation

69800 Saint-Priest

Francuska

Otapalo:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Laboratoire Porte des Alpes

Rue de l'Aviation

69800 Saint-Priest

Francuska

Laboratoire Bioluz

Zone Industrielle de Jalday

64500 Saint Jean de Luz

Francuska

Lokalni predstavnici i podatci za kontakt za prijavu sumnji na nuspojave:

België/Belgique/Belgien

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

Република България

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

Česká republika

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

Danmark

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

Deutschland

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

Eesti

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

Ελλάδα

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

España

Boehringer Ingelheim Animal Health España, S.A.U.
Prat de la Riba, 50
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)
Tel: +34 93 404 51 00

Lietuva

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

Luxembourg/Luxemburg

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

Magyarország

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

Malta

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

Nederland

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

Norge

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

Österreich

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

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.
ul. Józefa Piasta 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

Hrvatska

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

Ireland

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

Ísland

Vistor
Hörgatún 2
210 Garðabær
Sími: + 354 535 7000

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health
Italia S.p.A.
Via Vezza d'Oglio, 3
20139 Milano
Tel: +39 02 53551

Κύπρος

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

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viena, Austrija
Tel: +371 67 240 011

Portugal

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

România

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

Slovenija

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

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z.
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viedeň, Rakúsko
Tel: +421 2 5810 1211

Suomi/Finland

Vetcare Oy
PL/PB 99
24101 Salo
Puh/Tel: + 358 201443360

Sverige

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +46 (0)40-23 34 00

United Kingdom (Northern Ireland)

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

17. Ostale informacije

Živo rekombinantno cjepivo protiv zarazne bolesti burze i Marekove bolesti.

Cjepni soj je rekombinantni virus herpesa purana (HVT) koji izražava zaštitni antigen (VP2) virusa zarazne bolesti burze (IBDV) soj Faragher 52/70.

Cjepivo inducira aktivnu imunost i serološki odgovor protiv zarazne bolesti burze i Marekove bolesti u pilića.