

BILAGA I
PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Vaxxitek HVT+IBD koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En dos innehåller:

Aktiv substans:

Levande vHVT013-69 rekombinant virus, minst

3,6-4,4 log₁₀ PFU*

Hjälpämne:

Hjälpämnen

q.s. ad 1 dos

Spädningsvätska:

Spädningsvätska

q.s. ad 1 dos

*Plaque forming unit

Hjälpämnen:

| Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar |
|---|
| Koncentrat: |
| Dimetylsulfoxid |
| Spädningsmedium |
| Spädningsvätska: |
| Sackaros |
| Kaseinhydrolysat |
| Fenolrött 1 % lösning |
| Salter |

Koncentrat: homogen suspension.

Spädningsvätska: röd-orange klar lösning.

3. KLINISKA UPPGIFTER

3.1 Djurslag

Daggamla kycklingar och 18 dagars embryonerade ägg.

3.2 Indikationer för varje djurslag

För aktiv immunisering av kycklingar:

- Förebyggande av dödlighet och reduktion av kliniska symtom och skador till följd av infektiös bursit.
Immunitetens insättande: 2 veckor
Immunitetens varaktighet: 9 veckor
- För att minska dödlighet, kliniska symtom och skador till följd av Mareks sjukdom.
Immunitetens insättande: 4 dagar
Immunitetens varaktighet: en enskild vaccination är tillräcklig för att ge skydd under riskperioden.

3.3 Kontraindikationer

Inga.

3.4 Särskilda varningar

Vaccinera endast friska djur.

3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Använd aseptisk teknik.

Eftersom det är ett levande vaccin, kan vaccinstammen utsöndras från vaccinerade kycklingar och spridas till kalkoner. Säkerhets- och virulensreversionsstudier har visat att stammen är säker för kalkoner. Försiktighetsåtgärder måste dock vidtas för att undvika direkt eller indirekt kontakt mellan vaccinerade kycklingar och kalkoner.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

Skyddsutrustning som består av skyddsglasögon och handskar ska användas vid tinandet och öppnandet av ampuller. Av säkerhetsskäl (om en ampull skulle gå sönder) öppnas ampullerna på armlängds avstånd.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

3.6 Biverkningar

Kyckling:.

Inga kända.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporter ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare eller till den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se även bipacksedeln för respektive kontaktuppgifter.

3.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Använd inte till avelshöns och äggläggande honor.

3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Subkutan användning:

Data avseende säkerhet och effekt visar att detta vaccin kan blandas med Boehringer Ingelheims attenuerade vacciner mot Mareks sjukdom, som innehåller antingen Rispens (CVI988) stam eller RN1250-stam. Kycklingar med maternella antikroppar mot MD kan vid vaccination med de blandade vaccinerna uppvisa fördröjt insättande av immunitet mot infektiös bursit.

Data avseende säkerhet och effekt visar att detta vaccin kan administreras samma dag men inte blandas med Boehringer Ingelheims attenuerade vacciner mot Newcastlesjuka och infektiös bronkit. Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel förutom de läkemedel som nämns ovan. Ett beslut om att använda vaccinet före eller efter ett annat läkemedel måste därför fattas från fall till fall.

Injektion i ägg:

Vid avsaknad av specifika studier ska inget annat läkemedel administreras samtidigt med produkten.

3.9 Administreringsvägar och dosering

Rekonstituering av vaccin

- Använd skyddshandskar och skyddsglasögon vid tining och öppnandet av ampullen.
- Tag endast upp de ampuller som ska användas omgående, från behållaren med flytande kväve. När denna produkt blandas med vaccin mot Mareks sjukdom som innehåller antingen Rispens (CVI988) stam eller RN1250-stam, ska båda spädas i samma påse med spädningsvätska.
- Tina snabbt innehållet i en ampull genom att skaka den lätt i vatten som håller 25-30 °C. Övergå därefter omedelbart till nästa steg i proceduren.
- Så snart en ampull tinat öppnas den, av säkerhetsskäl alltid på armlängds avstånd.
- Drag upp innehållet från den öppnade ampullen i en 5 ml steril spruta.
- Överför koncentratet till spädningsvätskan (använd inte om grumligt).
- Drag därefter upp 2 ml av injektionsvätskan i sprutan.
- Skölj sprutan med dessa 2 ml och för sedan tillbaka sköljvätskan till injektionsvätskan. Upprepa sköljningen 1-2 gånger.
- Upprepa tining, öppnande, överföring samt sköljningsproceduren för det antal ampuller som ska spädas med spädningsvätskan: antingen 1 ampull om 1 000 vaccindoser per 200 ml spädningsvätska (eller 1 ampull om 2 000 vaccindoser per 400 ml spädningsvätska) för subkutan användning, eller 4 ampuller om 1 000 vaccindoser per 200 ml spädningsvätska (eller 4 ampuller om 2 000 vaccindoser per 400 ml spädningsvätska) för administrering via injektion i ägg.
- Skaka det beredda vaccinet lätt för att göra vaccinet klart för användning. Det ska användas omedelbart efter beredning (allt berett vaccin ska användas inom två timmar). Det är därför vaccinsuspensionen endast ska beredas vid behov.

Dosering

En vaccindos, 0,2 ml, per kyckling ges subkutant vid 1 dags ålder.

En vaccindos, 0,05 ml, per ägg injiceras i ägget vid 18 dagars embryonering

Administreringssätt

Vaccinet får endast användas subkutant eller injiceras i ägg.

För administrering via injektion i ägg kan en automatisk ägginjektionsmaskin användas. Det ska vara bevisat att maskinen på ett säkert och effektivt sätt injicerar den rätta dosen. Bruksanvisningen för maskinen ska följas noga.

3.10 Symtom på överdosering (och i tillämpliga fall akuta åtgärder och motgift)

Inga kända.

3.11 Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning, inklusive begränsningar av användningen av antimikrobiella och antiparasitära läkemedel för att begränsa risken för utveckling av resistens

Ej relevant.

3.12 Karenstider

Noll dygn.

4. IMMUNOLOGISKA UPPGIFTER

4.1 ATCvet-kod: QI01AD15

Levande rekombinant vaccin mot infektiös bursit och Mareks sjukdom hos fjäderfä.

Vaccinstammen utgörs av ett rekombinant kalkonherpesvirus (HVT) vilken även uttrycker det protektiva VP2 antigenet från infektiös bursitvirus (IBDV) med ursprung från stam Faragher 52/70. Vaccinet inducerar aktiv immunitet och serologiskt svar mot infektiös bursit och Mareks sjukdom hos kycklingar.

5. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

5.1 Viktiga inkompatibiliteter

Använd steril utrustning som är fri från antiseptiska och desinficerande medel för injektionen. Blanda inte med något annat läkemedel, förutom med spädningsvätskan som tillhandahålls för användning tillsammans med detta läkemedel och förutom de läkemedel som nämns i avsnitt 3.8 ovan.

5.2 Hållbarhet

Hållbarhet för koncentrat i oöppnad förpackning: 3 år vid -196 °C.
Hållbarhet efter beredning enligt anvisning: upp till 2 timmar under 25 °C.
Hållbarhet för spädningsvätska (polypropylen flaska) i oöppnad förpackning: 1 år under 30 °C.
Hållbarhet för spädningsvätska (PVC-påse) i oöppnad förpackning: 2 år under 30 °C.

5.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Vaccinet ska förvaras i flytande kväve.
Kassera ampuller som tinats av misstag. Frys under inga omständigheter in tinat vaccin igen.
Berett vaccin förvaras under 25 °C.
Använd inte vaccin som beretts vid tidigare tillfälle.
Spädningsvätskan förvaras under 30 °C. Får ej frysas. Ljuskänsligt.

5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Koncentrat

- glasampull innehållande 1 000 vaccindoser, ampullhållare för 5 ampuller.
 - glasampull innehållande 2 000 vaccindoser, ampullhållare för 4 ampuller.
- Ampullhållarna förvaras i kanistrar i flytande kväve behållare.

Spädningsvätska

- (polypropylen) flaska innehållande 200 ml spädningsvätska
- (polyvinylklorid) påse innehållande 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1 000 ml, 1 200 ml, 1 400 ml, 1 600 ml, 1 800 ml eller 2 400 ml spädningsvätska.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

5.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser.

6. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/2/02/032/001-002

8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 09/08/2002

9. DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDEL

Receptbelagt läkemedel.

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BILAGA II

ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING

Inga.

BILAGA III
MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL

A. MÄRKNING

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR

GLASAMPULL 1000 och 2000 doser

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Vaxxitek HVT+IBD

2. KVANTITATIVA UPPGIFTER OM DE AKTIVA SUBSTANSERNA

1000
2000



3. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTGÅNGSDATUM

Exp. {dd/mm/åååå}

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGEN
(ETIKETT) PÅ SPÄDNINGSVÄTSKAN**

SPÄDNINGSVÄTSKAN (flaska eller påse)

1. SPÄDNINGSVÄTSKANS NAMN

Vätska till cellassocierade vacciner till fjäderfä

2. MÄNGD UTTRYCKT I VIKT, VOLYM ELLER ANTAL DOSER

Flaska
200 ml

Påse:
200 ml
400 ml
600 ml
800 ml
1000 ml
1200 ml
1400 ml
1600 ml
1800 ml
2400 ml

3. ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Läs bipacksedeln före användning.

4. FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras under 30 °C. Får ej frysas. Ljuskänsligt.

5. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

6. UTGÅNGSDATUM

EXP {månad/år}

7. TEXTEN "FÖR DJUR"

För djur.



B. BIPACKSEDEL

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Vaxxitek HVT+IBD koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

2. Sammansättning

En dos innehåller:

Aktiv substans:

Levande vHVT013-69 rekombinant virus, minst

3,6-4,4 log₁₀ PFU*

*Plaque forming unit

Koncentrat: homogen suspension.

Spädningsvätska: röd-orange klar lösning.

3. Djurslag

Daggamla kycklingar och 18 dagars embryonerade ägg.

4. Användningsområden

För aktiv immunisering av kycklingar:

- Förebyggande av dödlighet och reduktion av kliniska symtom och skador till följd av infektiös bursit.
Immunitetens insättande: 2 veckor
Immunitetens varaktighet: 9 veckor
- För att minska dödlighet, kliniska symtom och skador till följd av Mareks sjukdom.
Immunitetens insättande: 4 dagar
Immunitetens varaktighet: en enskild vaccination är tillräcklig för att ge skydd under riskperioden.

5. Kontraindikationer

Inga.

6. Särskilda varningar

Särskilda försiktighetsåtgärder:

Vaccinera endast friska djur.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Använd aseptisk teknik.

Eftersom det är ett levande vaccin, kan vaccinstammen utsöndras från vaccinerade kycklingar och spridas till kalkoner. Säkerhets- och virulensreversionsstudier har visat att stammen är säker för kalkoner. Försiktighetsåtgärder måste dock vidtas för att undvika direkt eller indirekt kontakt mellan vaccinerade kycklingar och kalkoner.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Skyddsutrustning som består av skyddsglasögon och handskar ska användas vid tinandet och öppnandet av ampuller. Av säkerhetsskäl (om en ampull skulle gå sönder) öppnas ampullerna på armlängds avstånd.

Äggläggning:

Använd inte till avelshöns och äggläggande hönor.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Subkutan användning:

Data avseende säkerhet och effekt visar att detta vaccin kan blandas med Boehringer Ingelheims attenuerade vacciner mot Mareks sjukdom, som innehåller antingen Rispens (CVI988) stam eller RN1250-stam. Kycklingar med maternella antikroppar mot MD kan vid vaccination med de blandade vaccinerna uppvisa fördröjt insättande av immunitet mot infektiös bursit.

Data avseende säkerhet och effekt visar att detta vaccin kan administreras samma dag men inte blandas med Boehringer Ingelheims attenuerade vacciner mot Newcastlesjuka och infektiös bronkit. Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel förutom de läkemedel som nämns ovan. Ett beslut om att använda vaccinet före eller efter något annat läkemedel måste därför fattas från fall till fall.

Injektion i ägg:

Vid avsaknad av specifika studier ska inget annat läkemedel administreras samtidigt med produkten.

Använd steril utrustning som är fri från antiseptiska och desinficerande medel för injektionen.

Viktiga blandbarhetsproblem:

Blanda inte med något annat läkemedel, förutom de som nämns i ovanstående stycke och spädningsvätskan som tillhandahålls för användning tillsammans med detta läkemedel.

7. Biverkningar

Kyckling:

Inga kända.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem: {detaljer för nationellt system}

8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg(ar)

Subkutan användning eller injektion i ägg.

För administrering via injektion i ägg kan en automatisk ägginjektionsmaskin användas. Det ska vara bevisat att maskinen på ett säkert och effektivt sätt injicerar den rätta dosen. Bruksanvisningen för maskinen ska följas noga.

Subkutan användning: En vaccindos, 0,2 ml, per kyckling vid 1 dags ålder.

Injektion i ägg: En vaccindos, 0,05 ml per ägg vid 18 dagars embryonering.

9. Råd om korrekt administrering

- Använd skyddshandskar och skyddsglasögon vid tining och öppnandet av ampullen.
- Tag endast upp de ampuller som ska användas omgående från behållaren med flytande kväve. När denna produkt blandas med vaccin mot Mareks sjukdom som innehåller antingen Rispens (CVI988) stam eller RN1250-stam, ska båda spädas i samma påse med spädningsvätska.
- Tina snabbt innehållet i en ampull genom att skaka den lätt i vatten som håller 25-30 °C. Övergå därefter omedelbart till nästa steg i proceduren.
- Så snart en ampull tinat öppnas den, av säkerhetsskäl alltid på armlängds avstånd.
- Drag upp innehållet från den öppnade ampullen i en 5 ml steril spruta.
- Överför koncentratet till spädningsvätskan (använd inte om grumligt).
- Drag därefter upp 2 ml av spädningsvätskan i sprutan.
- Skölj sprutan med dessa 2 ml och för sedan tillbaka sköljvätskan till spädningsvätskan. Upprepa sköljningen 1-2 gånger.
- Upprepa tining, öppnande, överföring samt sköljningsproceduren för det antal ampuller som ska spädas med spädningsvätskan: antingen 1 ampull om 1 000 vaccindoser per 200 ml spädningsvätska (eller 1 ampull om 2 000 vaccindoser per 400 ml spädningsvätska) för subkutan användning, eller 4 ampuller om 1 000 vaccindoser per 200 ml spädningsvätska (eller 4 ampuller om 2 000 vaccindoser per 400 ml spädningsvätska) för administrering via injektion i ägg.
- Skaka det beredda vaccinet försiktigt för att göra det klart för användning. Det ska användas omedelbart efter beredning (allt berett vaccin ska användas inom två timmar). Det är därför vaccinsuspensionen endast ska beredas vid behov.

10. Karenstider

Noll dygn.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Vaccinet ska förvaras i flytande kväve.

Kassera ampuller som tinats av misstag. Frys under inga omständigheter in tinat vaccin igen.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på ampullen.

Hållbarhet efter beredning enligt anvisning: upp till 2 timmar under 25 °C.

Använd inte vaccin som beretts vid tidigare tillfälle.

Spädningsvätskan förvaras under 30 °C. Får ej frysas. Ljuskänsligt.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

EU/2/02/032/001-002

Förpackningsstorlekar:

Koncentrat:

- glasampull innehållande 1 000 vaccindoser, ampullhållare för 5 ampuller.
 - glasampull innehållande 2 000 vaccindoser, ampullhållare för 4 ampuller.
- Ampullhållarna förvaras i kanistrar i flytande kväve behållare.

Spädningsvätska:

- (polypropylen) flaska innehållande 200 ml.
- (polyvinylklorid) påse innehållande 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1 000 ml, 1 200 ml, 1 400 ml, 1 600 ml, 1 800 ml eller 2 400 ml spädningsvätska.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas

(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Tyskland

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Vaccin:

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

Vätska:

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

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

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

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

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

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

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

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.
ul. Józefa Piusa Dziekońskiego 3
00-728 Warszawa
Tel.: + 48 22 699 0 699

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 București
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. Övrig information

Levande rekombinant vaccin mot infektiös bursit och Mareks sjukdom hos fjäderfä.

Vaccinstammen utgörs av ett rekombinant kalkonherpesvirus (HVT) vilken även uttrycker det protektiva VP2 antigenet från infektiös bursitvirus (IBDV) med ursprung från stam Faragher 52/70. Vaccinet inducerar aktiv immunitet och serologiskt svar mot infektiös bursit och Mareks sjukdom hos kycklingar.