

**ПРИЛОЖЕНИЕ I**  
**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

## 1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Nobilis Influenza H5N2, инжекционна емулсия за пилета

## 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Една доза от 0,5 ml съдържа:

### Активно вещество:

Инактивиран, цял антиген на вируса на инфлуенцата по птиците от подтип H5N2 (щам A/duck/Potsdam/1402/86), индуциращ HI титър от  $\geq 6,0 \log_2$  при изпитване в съответствие с тест за активност.

### Аджувант:

Liquid light paraffin 234,8 mg

### Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки
Polysorbate 80
Sorbitan mono-oleate
Glycine
Water for injections

Бяла до почти бяла хомогенна емулсия.

## 3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

### 3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Пилета.

### 3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът

За активна имунизация на пилета срещу инфлуенца по птиците, тип А, подтип H5.

Начало на имунитета: Ефикасността е оценена на базата на предварителните резултати при пилета. Редуцирането на клиничните признаци, смъртността и отделянето на вируса след провокация са наблюдавани три седмици след ваксинацията.

Продължителност на имунитета: Не е доказана. Може да се очаква серумните антитела да персистерат за най-малко 1 година след приложението на две дози от ваксината.

### 3.3 Противопоказания

Да не се прилага интрамускулно при пилета на възраст по-малко от 2 седмици.

### 3.4 Специални предупреждения

Да се ваксинират само здрави животни.

### 3.5 Специални предпазни мерки при употреба

#### Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Тази ваксина е изпитвана за безопасност при пилета. Ако се употребява при други видове птици, които се смятат за изложени на риск от инфекция, прилагането ѝ при тези видове трябва да става предпазливо, като се препоръчва ваксината да се изпитва върху малък брой птици преди масовата ваксинация.

Нивото на ефикасност при други видове може да се различава от това, което се наблюдава при пилетата.

Нивото на постигнатата ефикасност може да варира в зависимост от степента на антигенна хомоложност между ваксиналния щам и циркулиращите теренни щамове.

#### Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарния лекарствен продукт на животните:

За потребителите:

Този ветеринарен лекарствен продукт съдържа минерално масло. Случайното инжектиране/самоинжектиране може да предизвика силна болка и подуване, особено при инжектиране в става или пръст и в редки случаи е възможно да се загуби засегнатия пръст, ако не е оказана навреме лекарска помощ. Ако по случайност сте инжектирани с този ветеринарен лекарствен продукт, потърсете спешно съвет от лекар и носете листовката с Вас, дори да е инжектирано съвсем малко количество. Ако болката продължава повече от 12 часа след медицинския преглед, потърсете отново съвет от лекаря.

За лекарите:

Този ветеринарен лекарствен продукт съдържа минерално масло. Дори да са инжектирани малки количества, случайното инжектиране с този ветеринарен лекарствен продукт може да предизвика поява на силен оток, който може например да доведе до исхемична некроза и дори до загуба на пръст. Необходима е НЕЗАБАВНА, компетентна хирургическа намеса. Възможно е да се наложи инцизия и иригация на инжектираното място особено ако са засегнати пулпата на пръста или сухожилието.

#### Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

### 3.6 Неблагоприятни реакции

Пилета:

Много чести (повече от 1 на 10 третирани животни):	Оток в мястото на инжектиране <sup>1</sup>
---	--

<sup>1</sup> Дифузен оток, който перзистира за около 14 дни.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия, или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. Вижте точка „Данни за връзка“ от листовката.

### 3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на яйценосене.

### **3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарни лекарствени продукти. Вземането на решение за прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да прецени според индивидуалния случай.

### **3.9 Начин на приложение и дозировка**

За подкожно или интрамускулно приложение.

Оставете ваксината да достигне температура 15 °С – 25 °С.

Разклатете добре преди употреба.

Използвайте стерилни спринцовки и игли.

Препоръчително е да се използва затворена multiject система за ваксиниране.

От 8 – 14-дневна възраст: приложете 0,25 ml подкожно.

От 14-дневна до 6-седмична възраст: приложете 0,25 ml или 0,5 ml подкожно или интрамускулно.

6-седмични и по-големи: приложете 0,5 ml подкожно или интрамускулно.

Бъдещи кокошки носачки и пилета за разплод: приложете втора доза от 0,5 ml 4-6 седмици след първата ваксинация.

Няма налична информация за резултата от ваксинацията при наличие на майчини антитела. Поради тази причина имунизацията на потомството от ваксинирани птици трябва да се отложи до намаляването на тези антитела.

### **3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)**

След приложение на двойна доза не са наблюдавани неблагоприятни реакции, различни от тези, описани в т. 3.6.

### **3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност**

Всяко лице, което възнамерява да произвежда, внася, притежава, разпространява, продава, снабдява и употребява този ветеринарен лекарствен продукт, трябва първо да се консултира с компетентните власти на съответната държава членка относно действащите ваксинационни политики, като тези дейности могат да бъдат забранени в държава членка на цялата или част от нейната територия, в съответствие с националното законодателство.

### **3.12 Карентни срокове**

Нула дни.

## **4. ИМУНОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ**

### **4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QI01AA23.**

Ваксината стимулира активен имунитет срещу вируса на инфлуенцата по птиците тип А, подтип Н5.

Ако циркулиращият теренен вирус на инфлуенца по птиците е с различен компонент N от включения във ваксината N2, е възможно да се диференцират ваксинираните от инфектираните птици чрез използване на диагностичен тест за откриване на антитела срещу невраминидаза.

## **5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

### **5.1 Основни несъвместимости**

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт.

### **5.2 Срок на годност**

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт:

PET бутилка: 2 години.

Стъклена бутилка: 1 година.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: използвайте в рамките на 8 часа.

### **5.3 Специални условия за съхранение**

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).

Да не се замразява.

### **5.4 Вид и състав на първичната опаковка**

Бутилка (хидролитично тип II стъкло или полиетилен терефталат) от 250 ml или 500 ml, затворена с нитрилна гумена тапа и запечатана с кодирана алуминиева капачка.

Размери на опаковката:

Картонена кутия с една PET или стъклена бутилка от 250 или 500 ml.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

### **5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях**

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

## **6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ**

Intervet International B.V.

## **7. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ**

EU/2/06/061/001-004

**8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ**

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 01/09/2006.

**9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

{ММ/ГГГГ}

**10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ**

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **ПРИЛОЖЕНИЕ II**

### **ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ КЪМ РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ**

Няма

**ПРИЛОЖЕНИЕ III**  
**ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА**



## **А. ЕТИКЕТИ**

**ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА**

**КАРТОНЕНА КУТИЯ (250 ml, 500 ml)**

**1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ**

Nobilis Influenza H5N2, инжекционна емулсия

**2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА**

Една доза от 0,5 ml съдържа:

Инактивиран, цял антиген на вируса на инфлуенцата по птиците от подтип H5N2 (щам A/duck/Potsdam/1402/86), индуциращ HI титър от  $\geq 6,0 \log_2$  при изпитване в съответствие с тест за активност.

**3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА**

250 ml

500 ml

**4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП**

Пилета

**5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ**

**6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Интрамускулно или подкожно приложение (0,25 до 0,5 ml, в зависимост от възрастта).

**7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ**

Карентен срок: нула дни.

**8. СРОК НА ГОДНОСТ**

Ехр. {мм/гггг}

След пробиване използвай в рамките на 8 часа.

**9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ**

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние.

Да не се замразява.

**10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“**

Преди употреба прочетете листовката.

**11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”**

Само за ветеринарномедицинска употреба.

**12. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

**13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ**

Intervet International B.V.

**14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП**

EU/2/06/061/001 (250 ml стъклена бутилка)

EU/2/06/061/002 (500 ml стъклена бутилка)

EU/2/06/061/003 (250 ml PET бутилка)

EU/2/06/061/004 (500 ml PET бутилка)

**15. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot {номер}

**ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ ПЪРВИЧНАТА  
ОПАКОВКА**

**ЕТИКЕТ БУТИЛКА (РЕТ, СЪКЛЕНА)**  
**250 ml, 500 ml**

**1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ**

Nobilis Influenza H5N2, инжекционна емулсия

**2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА**

250 ml  
500 ml

Инактивиран цял антиген на вируса на инфлуенцата по птиците от подтип H5N2 (щам A/duck/Potsdam/1402/86), индуциращ HI титър от  $\geq 6,0 \log_2$ /доза

**3. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП**

Пилета

**4. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Интрамускулно или подкожно приложение.  
Преди употреба прочетете листовката.

**5. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ**

Карентен срок: нула дни.

**6. СРОК НА ГОДНОСТ**

Ехр. {мм/гггг}

След пробиване използвай в рамките на 8 часа.

**7. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ**

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние.  
Да не се замразява.

**8. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ**

Intervet International B.V.

**9. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot {номер}

## **В. ЛИСТОВКА**

## ЛИСТОВКА

### **1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт**

Nobilis Influenza H5N2, инжекционна емулсия за пилета

### **2. Състав**

Една доза от 0,5 ml съдържа:

#### **Активно вещество:**

Инактивиран, цял антиген на вируса на инфлуенцата по птиците от подтип H5N2 (щам A/duck/Potsdam/1402/86), индуциращ HI титър от  $\geq 6,0 \log_2$  при изпитване в съответствие с тест за активност.

#### **Аджвант:**

Liquid light paraffin 234,8 mg

Бяла до почти бяла хомогенна емулсия.

### **3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП**

Пилета.

### **4. Показания за употреба**

За активна имунизация на пилета срещу инфлуенца по птиците, тип А, подтип H5.

Начало на имунитета:

Ефикасността е оценена на базата на предварителните резултати при пилета. Редуцирането на клиничните признаци, смъртността и отделянето на вируса след провокация са наблюдавани три седмици след ваксинацията.

Продължителност на имунитета: Не е доказана. Може да се очаква серумните антитела да персистират за най-малко 1 година след приложението на две дози от ваксината.

### **5. Противопоказания**

Да не се прилага интрамускулно при пилета на възраст по-малко от 2 седмици.

### **6. Специални предупреждения**

Специални предупреждения:

Да се ваксинират само здрави животни.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Тази ваксина е изпитвана за безопасност при пилета. Ако се употребява при други видове птици, които се смятат за изложени на риск от инфекция, прилагането ѝ при тези видове трябва да става предпазливо, като се препоръчва ваксината да се изпитва върху малък брой птици преди масовата ваксинация.

Нивото на ефикасност при други видове може да се различава от това, което се наблюдава при пилетата.

Нивото на постигнатата ефикасност може да варира в зависимост от степента на антигенна хомоложност между ваксиналния щам и циркулиращите теренни щамове.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

За потребителите:

Този ветеринарен лекарствен продукт съдържа минерално масло. Случайното инжектиране/самоинжектиране може да предизвика силна болка и подуване, особено при инжектиране в става или пръст и в редки случаи е възможно да се загуби засегнатия пръст, ако не е оказана навреме лекарска помощ. Ако по случайност сте инжектирани с този ветеринарен лекарствен продукт, потърсете спешно съвет от лекар и носете листовката с Вас, дори да е инжектирано съвсем малко количество. Ако болката продължава повече от 12 часа след медицинския преглед, потърсете отново съвет от лекаря.

За лекарите:

Този ветеринарен лекарствен продукт съдържа минерално масло. Дори да са инжектирани малки количества, случайното инжектиране с този ветеринарен лекарствен продукт може да предизвика поява на силен оток, който може например да доведе до исхемична некроза и дори до загуба на пръст. Необходима е НЕЗАБАВНА, компетентна хирургическа намеса. Възможно е да се наложи инцизия и иригация на инжектираното място особено ако са засегнати пулпата на пръста или сухожилието.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

Птици носачки:

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на яйценосене.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарни лекарствени продукти. Вземането на решение за прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да прецени според индивидуалния случай.

Предозиране:

След приложение на двойна доза не са наблюдавани неблагоприятни реакции, различни от тези, описани под точка „Неблагоприятни реакции“.

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

Всяко лице, което възнамерява да произвежда, внася, притежава, разпространява, продава, снабдява и употребява този ветеринарен лекарствен продукт, трябва първо да се консултира с компетентните власти на съответната държава членка относно действащите ваксинационни политики, като тези дейности могат да бъдат забранени в държава членка на цялата или част от нейната територия, в съответствие с националното законодателство.

Основни несъвместимости:

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт.

## **7. Неблагоприятни реакции**

Пилета:

Много чести (повече от 1 на 10 третирани животни):	Оток в мястото на инжектиране <sup>1</sup>
---	--

<sup>1</sup> Дифузен оток, който перзистира за около 14 дни.



Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: {подробности за националната система}.

## **8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение**

За подкожно или интрамускулно приложение.

От 8 – 14-дневна възраст: 0,25 ml подкожно.

От 14-дневна до 6-седмична възраст: 0,25 ml или 0,5 ml подкожно или интрамускулно.

6-седмични и по-големи: 0,5 ml подкожно или интрамускулно.

Бъдещи кокошки носачки и пилета за разплод: приложете втора доза от 0,5 ml 4-6 седмици след първата ваксинация.

Няма налична информация за резултата от ваксинацията при наличие на майчини антитела. Поради тази причина имунизацията на потомството от ваксинирани птици трябва да се отложи до намаляването на тези антитела.

## **9. Съвети за правилното прилагане на продукта**

Оставете ваксината да достигне температура 15 °C – 25 °C.

Разклатете добре преди употреба.

Използвайте стерилни спринцовки и игли. Препоръчително е да се използва затворена multiject система за ваксиниране.

## **10. Карентни срокове**

Нула дни.

## **11. Специални условия за съхранение**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).

Да не се замразява.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: 8 часа.

## **12. Специални предпазни мерки при унищожаване**

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

### **13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти**

Да се отпуска само по лекарско предписание.

### **14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки**

EU/2/06/061/001-004.

#### Размери на опаковката:

Картонена кутия с една 250 ml или 500 ml стъклена бутилка.

Картонена кутия с една 250 ml или 500 ml PET бутилка.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

### **15. Дата на последната редакция на текста**

{ММ/ГГГГ}

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Данни за връзка**

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831, AN Boxmeer, THE NETHERLANDS

#### **België/Belgique/Belgien**

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

#### **Lietuva**

Tel: + 37052196111

#### **Република България**

Тел: + 359 28193749

#### **Luxembourg/Luxemburg**

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

#### **Česká republika**

Tel: +420 233 010 242

#### **Magyarország**

Tel.: + 36 1 439 4597

#### **Danmark**

Tlf: + 45 44 82 42 00

#### **Malta**

Tel: + 39 02 516861

#### **Deutschland**

Tel: + 49 (0)8945614100

#### **Nederland**

Tel: + 32 (0)2 370 94 01

**Eesti**

Tel: + 37052196111

**Ελλάδα**

Τηλ: + 30 210 989 7452

**España**

Tel: + 34 923 19 03 45

**France**

Tél: + 33 (0)241228383

**Hrvatska**

Tel: + 385 1 6611339

**Ireland**

Tel: + 353 (0) 1 2970220

**Ísland**

Sími: + 354 535 7000

**Italia**

Tel: + 39 02 516861

**Κύπρος**

Τηλ: +30 210 989 7452

**Latvija**

Tel: + 37052196111

**Norge**

Tlf: + 47 55 54 37 35

**Österreich**

Tel: + 43 (1) 256 87 87

**Polska**

Tel.: + 48 22 18 32 200

**Portugal**

Tel: + 351 214 465 700

**România**

Tel: + 40 21 311 83 11

**Slovenija**

Tel: + 385 1 6611339

**Slovenská republika**

Tel: +420 233 010 242

**Suomi/Finland**

Puh/Tel: + 358 10 2310 750

**Sverige**

Tel: + 46 (0)8 522 216 60

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: + 353 (0) 1 2970220

**17. Допълнителна информация**

Ако циркулиращият теренен вирус на инфлуенца по птиците е с различен компонент N от включения във ваксината N2, е възможно да се диференцират ваксинираните от инфектираните птици чрез използване на диагностичен тест за откриване на антитела срещу невраминидаза.

Употребата на този ветеринарен лекарствен продукт е разрешена само при специфичните условия, установени от законодателството на Европейския съюз за контрол на инфлуенцата по птиците.