

ПРИЛОЖЕНИЕ I

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

Лекарствен продукт, който вече
не е разрешен за употреба

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Nobilis OR inas емулсия за инжектиране при пилета.

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

За доза от 0,25 ml

Активна субстанция(и):

Инактивирана суспензия от цели клетки на *Ornithobacterium rhinotracheale* серотип А, щам В3263/91 1×10^7 клетки*

*създава. среден титър при пилета при теста за ефикасност, най-малко 11,2 (\log_2)

Аджувант(и):

Light liquid paraffin: 107,21 mg

Помощно вещество(а):

Следи от формалдехид.

За пълен списък на помощните вещества, виж т. 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Емулсия за инжектиране.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Видът животни, за които е предназначен

Пилета

4.2 Терапевтични показания за отделните видове животни

За пасивна имунизация на бройлери, стимулирана чрез активна имунизация на женските родители за бройлери, за намаляване инфекцията с *Ornithobacterium rhinotracheale* серотип А, когато този агент е намесен.

При теренни условия пасивния имунитет се предава на бройлерите за 43 седмици след последната ваксинация на родителите за бройлери, което създава пасивен имунитет в бройлерите с продължителност най-малко 14 дни след излюпване.

4.3 Противопоказания

Да не се използва при птици в периода на яйценосене.

4.4 Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен>

Няма.

4.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Преди употреба оставете ваксината да достигне стайна температура (15-25°C).
Разклатете добре преди употреба.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

За потребителите:

Този продукт съдържа минерално масло. Инцидентно инжектиране/самоинжектиране може да предизвика силна болка и подутина, особено при инжектиране в става или пръст, в редки случаи е възможно да се загуби засегнатия пръст, ако ненавреме е оказана лекарска помощ. Ако инцидентно се инжектирате с този продукт, потърсете спешно съвет от лекар и носете листовката за употреба с вас, освен ако е инжектирано съвсем малко количество. Ако болката продължава повече от 12 часа след преглед при лекар, потърсете отново съвет от лекаря.

За лекарите:

Този продукт съдържа минерално масло. Дори ако малки количества са инжектирани при инцидентно инжектиране с този продукт е възможно поява на силен оток, който например може да причини исхемична некроза и загуба на пръста. Експерт, НЕЗАБАВНО, желателна е хирургическа намеса и може да се наложи разрязване и иригация на инжектираното място, и по-специално където има засягане на пулпата на пръста или сухожилието.

4.6 Странични реакции (честота и важност)

При лабораторните опити е наблюдаван локален, временен оток при постморталното изследвания при 40% от птиците, за най-малко 14 дни след подкожна ваксинация. При теренни условия може да бъде наблюдавана спорадична локална и систематични клинични реакции

4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Не се използва при птици в периода на яйценосене (виж т.4.3.)

4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Няма налична информация за съвместното използване на тази ваксина с някои други. Следователно безопасността и ефикасността на този продукт когато се прилага с други (не само когато се прилага по същото време, но и в различно време) не е била доказана

4.9 Количество, което се прилага и начин на приложение

Ваксиналната схема се състои от две инжекции в доза от 0,25 мл, приложени подкожно във врата или интрамускулно в гърдите. Първата инжекция може да се приложи на възраст от 6-12 седмици. Втората инжекция трябва да се приложи най-малко 6 седмици по-късно, на възраст от 14-18 седмици.

4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо

При прилагане на двойна доза не са наблюдавани други нежелани реакции, освен тези сравними при прилагането на единична доза на ваксината. Понякога се наблюдават твърди малки локални отоци (0,5 – 2 см), които изчезват до 21 дни след ваксинацията.

4.11 Карентен срок (карептни срокове)

Нула дни.

5. ИМУНОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

Фармакотерапевтична група: {група}, Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен Код {ATCvet code:}QI01AB07

Инактивирана бактериална ваксина

Ваксината е за стимулиране на активен имунитет при родители за бройлери, като създава, пасивен имунитет на поколението срещу *Ornithobacterium rhinotracheale* серотип А.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6.1 Списък на ексципиентите

Light liquid paraffin, Polysorbate 80, Sorbitan oleate, phosphate buffered воден разтвор

6.2 Несъвместимости

Не смесвай с друга ваксина / имунологичен продукт.

6.3 Срок на годност

15 месеца

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка. Да се използва незабавно след отваряне

6.4 Специални предпазни мерки за съхранение на продукта

Да се съхранява и транспортира при 2 °С – 8 °С

Да не се замръзва

6.5 Вид и състав на първичната опаковка

Картонена кутия с един флакон от полиетилен-терефталат (PET) от 250 ml (1000 дози) или 500 ml (2000 дози), затворен с гумена тапа от халогенобутил и запечатан с алуминиева капачка.

6.6 Специални предпазни мерки при унищожаване на неизползвания продукт или остатъци от него, ако има такива

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, ако има такива, трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Intervet International
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
The Netherlands

8. НОМЕР(А) НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

EU/2/02/036/001-002

9. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ / ПОДНОВЯВАНЕ НА ЛИЦЕНЗ

10.01.2008

10. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНИЯ ПРЕГЛЕД НА ТЕКСТА

10.01.2008

ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, ДОСТАВКА И/ИЛИ УПОТРЕБА

Вносът, продажбата, доставката и/или употребата на продукта са или могат да бъдат забранени в Страните членки – на цялата или част от тяхната територия, в съответствие с националната политика за опазване здравето на животните.

Всяка личност, отговаряща за вноса, продажбата, доставката и/или употребата на продукта трябва да се консултира с компетентните власти на съответната страна членка за настоящата ваксинационна политика преди вноса, продажбата, доставката и/или употребата.

Лекарствен продукт, който вече
не е разрешен за употреба

ПРИЛОЖЕНИЕ II

- A. ПРОИЗВОДИТЕЛЯТ /ИТЕ/ НА БИОЛОГИЧНО АКТИВНА СУБСТАНЦИЯ /ИИ/ И ПРИТЕЖАТЕЛЯТ /ИТЕ/ НА ЛИЦЕНЗА ЗА ПРОИЗВОДСТВО, ОТГОВОРНИ ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИТЕ ЗА ПРОДАЖБА**
- B. УСЛОВИЯТА ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯТА В ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА, ОТНАСЯЩИ СЕ ДО ПРЕДЛАГАНЕТО ИЛИ УПОТРЕБАТА МУ**
- C. УСЛОВИЯТА ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯТА В ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА, ОТНАСЯЩИ СЕ ДО БЕЗОПАСНА И ЕФИКАСНА УПОТРЕБА НА ПРОДУКТА**
- D. СТАНОВИЩЕ, ОТНОСНО MRLs**

A. ПРОИЗВОДИТЕЛЯТ /ИТЕ/ НА БИОЛОГИЧНО АКТИВНА СУБСТАНЦИЯ /ИИ/ И ПРИТЕЖАТЕЛЯТ /ИТЕ/ НА ЛИЦЕНЗА ЗА ПРОИЗВОДСТВО, ОТГОВОРНИ ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИТЕ ЗА ПРОДАЖБА

Име и адрес на производителя на биологично активната субстанция

Intervet International
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
The Netherlands

Име и адрес на производителя отговорен за освобождаването на партидата за продажба

Intervet International
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
The Netherlands

B. УСЛОВИЯТА ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯТА В ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА, ОТНАСЯЩИ СЕ ДО ПРЕДЛАГАНЕТО ИЛИ УПОТРЕБАТА МУ

Да се отпуска само с рецепта.

В съответствие с чл. 71 на Директива 2001/82/ЕС на Европейския парламент и Съвета, Страните членки забраняват или могат да забранят вноса, продажбата, доставката и/или употребата на ветеринарномедицински продукт на цялата си територия или част от нея, ако установят, че:

- a) прилагането на ветеринарномедицинския продукт на животни ще попречи на изпълнението на националните програми за диагностика, контрол и елиминиране на заболяванията по животните, или ще създаде трудности при установяване отсъствието на контаминация при живи животни или при хранителни или други продукти, получени от третирани животни.
- b) заболяванията, за които е предназначен ветеринарномедицинския продукт с цел повишаване на имунитета напълно отсъстват на територията.

C. УСЛОВИЯТА ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯТА В ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА, ОТНАСЯЩИ СЕ ДО БЕЗОПАСНА И ЕФИКАСНА УПОТРЕБА НА ПРОДУКТА

Не се изискват.

D. СТАНОВИЩЕ, ОТНОСНО MRLs

Регулация (ЕЕС) No 2377/90, не се прилага за активен източник от биологичен произход за създаване на имунитет ,

Списъка на адjuвантите и помощните вещества е включен в Анекс II от Регулация (ЕЕС) No 2377/90 , в съответствие със следната таблица:

Фармакологично активна субстанция /ии/	Вид животни	Други изисквания
Mineral Hydrocarbons, ниска до висока плътност включва microcrystalline waxes,приблизително C10-C60;aliphatic, branched aliphatic и alicyclic компоненти	Всички видове продуктивни животни	Изключвайки ароматни и ненаситени компоненти
Polysorbate 80	Всички видове продуктивни животни	
Sodium chloride	Всички видове продуктивни животни	

>

Sorbitan oleate (E 494) , Potassium dihydrogen phosphate (E 340), Disodium Hydrogen phosphate (E 339) и Potassium chloride (E508) са одобрени като хранителни добавки за човешка консумация и затова са включени в Анекс II от Регулация (ЕЕС) No 2377/90 за субстанции с E - номер¹ (с изключение на описаните в част С на Анекс II I на Директива 95/2/ЕС²)

¹ OJ NoL 272 от 25.10.1996 , стр. 2

² OJ NoL 61 от 18.03.1995 , стр. 1

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

Лекарствен продукт, който вече
не е разрешен за употреба

Лекарствен продукт, който вече
не е разрешен за употреба

A. ЕТИКЕТ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Nobilis OR inas емулсия за инжектиране при пилета

2. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

За доза от 0,25 ml:

Инактивирана суспензия от цели клетки на *Ornithobacterium rhinotracheale* серотип А, щам В3263/91 1×10^7 клетки *

*създава. среден титър при пилета при теста за ефикасност, минимум 11,2 (\log_2)

Light liquid paraffin: 107,21 mg

Следи от формалдехид.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

емулсия за инжектиране

4. КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

1 PET флакон с 250 ml (1000 дози)

1 PET флакон с 500 ml (2000 дози)

5. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН

6. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

За пасивна имунизация на бройлери, стимулирана чрез активна имунизация на женските родители за бройлери, за намаляване инфекцията с *Ornithobacterium rhinotracheale* серотип А, когато този агент е намесен.

При теренни условия пасивния имунитет се предава на бройлерите за 43 седмици след последната ваксинация на родителите за бройлери, което води до пасивен имунитет с продължителност най-малко 14 дни след излюпване.

7. МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Подкожно инжектиране във врата или интрамускулно инжектиране в гърдите в доза от 0,25 ml

8. КАРЕНТЕН СРОК

Карентен срок: Нула дни

9. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ(Я), АКО Е НЕОБХОДИМО

Маслено аджувантна ваксина

Да не се използва при птици по време на яйценосене

Случайното инжектиране е опасно – преди употреба виж приложената листовка

10. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до {месец/година}

Срок на годност след първо отваряне :Да се приложи незабавно след отваряне.

11. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява и транспортира при 2 °С – 8 °С

Да не се замръзва

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него трябва да бъдат унищожени, съобразно изискванията на местното законодателство.

13. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА” И УСЛОВИЯТА ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯТА ОТНОСНО НАЧИНЪТ НА ОСВОБОЖДАВАНЕ ЗА ПРОДАЖБА И УПОТРЕБА, АКО ИМА ТАКИВА

Само за ветеринарномедицинска употреба - да се отпуска само с рецепта.

14. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява на недостъпни за деца места.

15. ИМЕ И ПОСТОЯННИЯ АДРЕС НА УПРАВЛЕНИЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ ЛИЦА

Intervet International
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
The Netherlands

16. НОМЕР(А) НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

EU/2/02/036/001 (250 ml)
EU/2/02/036/002 (500 ml)

17. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида

Лекарствен продукт, който вече
не е разрешен за употреба

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

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Nobilis OR inas емулсия за инжектиране при пилета

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНАТА СУСТАНЦИЯ(И)

Инактивирана суспензия от цели клетки на *Ornithobacterium rhinotracheale*
Light liquid paraffin

3. СЪДЪРЖАНИЕ ОТНОСНО МАСА, ОБЕМ ИЛИ БРОЙ НА ЕДИНИЧНИТЕ ДОЗИ

250 ml (1000 дози)

500 ml (2000 дози)

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН

5. НАЧИН(И) НА ПРИЛОЖЕНИЕ

s.c. инжектиране или i.m. инжектиране на една доза - 0.25 ml

6. КАРЕНТЕН СРОК

Карентен срок: 0 дни

7. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ

Да не се използва при птици по време на яйценосене

Инцидентното самоинжектиране е опасно- виж приложената листовката

8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ СРОКА НА ГОДНОСТ

Месец/Година

След първо отваряне на опаковката : Да се приложи незабавно

9. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява и транспортира при 2⁰ – 8⁰ С

Да не се замръзва

10. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

11. ИМЕ И ПОСТОЯННИЯ АДРЕС НА УПРАВЛЕНИЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ ЛИЦА

Intervet International

12. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида

13. EU НОМЕР(А)

EU/2/02/036/001 (250 ml)

EU/2/02/036/002 (500 ml)

Лекарствен продукт, който вече
не е разрешен за употреба

В. ЛИСТОВКА

Лекарствен продукт, който вече
не е разрешен за употреба

ЛИСТОВКА

Nobilis OR inas емулсия за инжектиране за пилета

1. ИМЕ И ПОСТОЯННИЯ АДРЕС НА УПРАВЛЕНИЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, ОТГОВОРНИ ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДАТА В ЕЕС

Притежател на лиценза за употреба и производител:

Intervet International
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
The Netherlands

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Nobilis OR inas емулсия за инжектиране при пилета

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

За доза от 0,25 ml:

Инактивирана суспензия от цели клетки на *Ornithobacterium rhinotracheale* серотип А, щам В3263/91 1×10^7 клетки*

*създава. среден титър при пилета при теста за ефикасност, минимум 11,2 (\log_2)

Light liquid paraffin: 107,21 mg

Следи от формалдехид.

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

За пасивна имунизация на бройлери, стимулирана чрез активна имунизация на женските родители за бройлери, за намаляване инфекцията с *Ornithobacterium rhinotracheale* серотип А, когато този агент е намесен.

При теренни условия пасивния имунитет се предава на бройлерите за 43 седмици след последната ваксинация на родителите за бройлери, което води до пасивен имунитет с продължителност най-малко 14 дни след излюпване.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Не се използва при птици в периода на яйценосене

6. НЕЖЕЛАНИ СТРАНИЧНИ РЕАКЦИИ

При лабораторните опити е наблюдаван локален временен оток при постморталното изследване при 40% от птиците, за най-малко 14 дни след подкожна ваксинация. При теренни условия може да бъде наблюдавана спорадична локална и систематична клинична реакция. Ако забележите някакво сериозно въздействие или други ефекти, вследствие от употребата на този ВМП, които не са описани в тази листовка, моля незабавно да уведомите вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН

Пилета

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ.

Една доза -0.25 ml

Подкожна инжекция в гърба или интрамускулна инжекция в гърдите при пилета

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Преди употреба оставете ваксината да достигне стайна температура (15-25°C). Разклатете добре преди употреба.

Използвайте стерилен ваксинален инструментариум

Ваксиналната схема:

Ваксиналната схема се състои от две инжекции с доза от 0,25 мл, приложени подкожно във врата или интрамускулно в гърдите. Първата инжекция може да се приложи на възраст от 6-12 седмици. Втората инжекция трябва да се приложи най-малко 6 седмици по-късно, на възраст от 14-18 седмици.

10. КАРЕНТЕН СРОК

Нула дни

11. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява на недостъпни за деца места.

Да се съхранява и транспортира при 2° C – 8° C

Да не се замръзва

Да не се използва след изтичане срока на годност, упоменат върху етикета

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ(Я)

Няма налична информация за съвместното използване на тази ваксина с някои други . Следователно безопасността и ефикасността на този продукт когато се прилага с други _ не само когато се прилага по същото време но и в различно време не е била доказана

За потребителите:

Този продукт съдържа минерално масло. Инцидентно инжектиране/самоинжектиране може да предизвика силна болка и подутина, особено при инжектиране в става или пръст, в редки случаи е възможно да се загуби засегнатия пръст, ако ненавреме е оказана лекарска помощ.

Ако инцидентно се инжектирате с този продукт, потърсете спешно съвет от лекар и носете листовката за употреба с вас, освен ако е инжектирано съвсем малко количество.

Ако болката продължава повече от 12 часа след преглед при лекар, потърсете отново съвет от лекаря.

За лекарите:

Този продукт съдържа минерално масло. Дори ако малки количества са инжектирани при инцидентно инжектиране с този продукт е възможно поява на силен оток, който например може да причини исхемична некроза и загуба на пръста. Експерт, НЕЗАБАВНО, желателна е хирургическа намеса и може да се наложи разрязване и иригация на инжектираното място, и по-специално където има засягане на пулпата на пръста или сухожилието.

При прилагане на двойна доза не са наблюдавани други нежелани реакции, освен тези сравними при прилагането на единична доза.

Понякога се наблюдават твърди малки локални отоци (0,5 – 2 см), които изчезват до 21 дни след ваксинацията.

Да не се смесва с друга ваксина/ имунологичен продукт

13. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, ако има такива, трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНИЯ ПРЕГЛЕД НА ТЕКСТА

10.01.2008

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Само за ветеринарномедицинска употреба

Този продукт съдържа инактивирани цели клетки на *Ornithobacterium rhinotracheale* серотип А, щам В3263/91 , смесени с маслен аджувант. Ваксината стимулира активен имунитет при родители за бройлери за създаване на пасивен имунитет в поколението срещу *Ornithobacterium rhinotracheale* серотип А.