

BILAGA I
PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

PREVEXXION RN+HVT koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En dos om 0,2 ml vaccinsuspension innehåller:

Aktiva substanser:

Cellassocierat, levande, rekombinant Mareks sjukdom (MD)-virus, serotyp 1, stam RN1250:

2,9 till 3,9 log₁₀ PFU*

Cellassocierat, levande försvagat Mareks sjukdom (MD)-virus, serotyp 3, stam HVT FC126:

3,0 till 4,0 log₁₀ PFU*

*PFU: plackbildande enheter.

Hjälpämnen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar:
Vaccinkoncentrat:
Dimetylsulfoxid
199 Earle medium
Natriumvätekarbonat
Saltsyra
Vatten för injektionsvätskor
Vätska:
Sackaros
Kaseinhydrolysat
Fenolsulfonftalein (fenolrött)
Dikaliumfosfat
Kaliumdivätefosfat
Natriumhydroxid eller saltsyra (för pH-justering)
Vatten för injektionsvätskor

Koncentrat: gul till rödaktigt rosa opaliserande homogen suspension.

Vätska: röd-orange genomskinlig lösning.

3. KLINISKA UPPGIFTER

3.1 Djurslag

Kycklingar.

3.2 Indikationer för varje djurslag

För aktiv immunisering av daggamla kycklingar för att förhindra dödlighet och minska kliniska tecken och skador orsakade av MD-virus (inklusive mycket virulent MD-virus).

Immunitetens insättande: 5 dagar efter vaccination.

Immunitetens varaktighet: En enda vaccination ger skydd under hela 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:

Tillämpa sedvanliga aseptiska försiktighetsåtgärder vid alla administreringsprocedurer.

Eftersom detta är ett levande vaccin kan vaccinerade fåglar utsöndra båda vaccinstammarna. Spridning av vaccinstammen RN1250 har inte påvisats under experimentella förhållanden. Vaccinstammen HVT FC126 kan spridas till kalkoner. Lämpliga veterinärmedicinska åtgärder och åtgärder avseende djurhållning bör vidtas för att undvika att vaccinstammarna sprids till ovaccinerade kycklingar, kalkoner och andra mottagliga djurslag.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

Skyddsutrustning i form av handskar, skyddsglasögon och stövlar ska användas vid hantering av läkemedlet, innan ampullerna tas ut från behållaren med flytande kväve och under upptining och öppnande av ampullerna. Frysta glasampuller kan explodera vid plötsliga temperaturförändringar. Förvaring och användning av flytande kväve ska endast ske i ett torrt och välventilerat utrymme. Inandning av flytande kväve är farligt.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

3.6 Biverkningar

Kycklingar:

Inga.

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 bipacksedeln för respektive kontaktuppgifter.

3.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Eftersom detta läkemedel är avsett för daggamla kycklingar har säkerheten av detta läkemedel inte fastställts under äggläggning.

3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel.

Ett beslut om att använda detta vaccin före eller efter ett annat läkemedel måste därför fattas från fall till fall.

3.9 Administreringsvägar och dosering

Subkutan användning.

Beredning av vaccinsuspensionen:

- Använd skyddshandskar, skyddsglasögon och stövlar under upptining och öppnande av ampullerna. Hantering av flytande kväve ska ske i ett välventilerat utrymme.
- Innan ampullerna tas ut från det flytande kvävet ska beredningen av vaccinet planeras. Det exakta antalet vaccinampuller och mängden vätska som behövs ska först beräknas enligt exemplet i tabellen nedan:

Påse med vätska	Antal vaccinampuller
1 påse med 200 ml vätska	1 ampull innehållande 1000 doser
1 påse med 400 ml vätska	2 ampuller innehållande 1000 doser eller 1 ampull innehållande 2000 doser
1 påse med 800 ml vätska	4 ampuller innehållande 1000 doser eller 2 ampuller innehållande 2000 doser eller 1 ampull innehållande 4000 doser

- Ta endast ut de ampuller som ska användas omgående från behållaren med flytande kväve.
- Tina snabbt innehållet i ampullerna genom att skaka ampullerna lätt i vatten med en temperatur på 25–30 °C. Upptiningen bör inte ta längre än 90 sekunder. Fortsätt omedelbart till nästa steg.
- Så snart ampullerna tinat ska de torkas och sedan öppnas på armlängds avstånd (för att förhindra skador om ampullen går sönder).
- Välj ut en steril spruta av lämplig storlek för att ta ut vaccinet från alla tinade ampuller och fäst en nål som är 18 G eller större på sprutan.
- För försiktigt in sprutans nål genom membranet på en av påsens förbindelseslangar och dra upp 2 ml vätska.
- Dra sedan upp allt innehåll i de tinade ampullerna i sprutan.
- Överför innehållet i sprutan till påsen med vätska (använd inte om vätskan är grumlig).
- Blanda försiktigt vaccinet i påsen med vätska genom att vända påsen fram och tillbaka.
- Det är viktigt att skölja ampullerna och ampullspetsarna. Detta görs genom att dra upp en liten volym av vätskan innehållande vaccinet i sprutan. Fyll sedan långsamt ampullkropparna och spetsarna med den. Dra upp innehållet från ampullkropparna och spetsarna och spruta tillbaka det i påsen med vätska.
- Upprepa upptining, öppnande, överföring samt sköljningsproceduren för det antal ampuller som ska spädas i påsen med vätskan.
- Vaccinet är klart för användning och ska blandas genom att skaka påsen lätt och användas omedelbart. Under vaccinationstillfället ska påsen försiktigt snurras regelbundet för att säkerställa att vaccinet förblir homogent blandat.
- Vaccinet är en klar, röd-orange suspension till injektion som ska användas inom två timmar. Det får under inga omständigheter frysas. Återanvänd inte öppnade behållare med vaccin.

Dosering:

En injektion om 0,2 ml per daggammal kyckling.

Administreringssätt:

Vaccinet måste administreras som subkutan injektion i nacken.

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

Inga.

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: QI01AD03

Vaccinet innehåller rekombinant RN1250-virus och HVT FC126-virus i kycklingembryoceller. RN1250-viruset är ett manipulerat MD-virus som består av tre stammar av serotyp 1. Dess genuppsättning innehåller även långa terminala upprepningar av retikuloendoteliosvirus. HVT FC126-viruset är ett levande försvagat herpesvirus från kalkoner. Vaccinet inducerar aktiv immunitet mot Mareks sjukdom hos kycklingar.

5. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

5.1 Viktiga inkompatibiliteter

Blanda inte med något annat läkemedel, förutom med spädningsvätskan som tillhandahålls för användning tillsammans med detta läkemedel.

5.2 Hållbarhet

Hållbarhet för läkemedlet i oöppnad förpackning: 3 år.

Hållbarhet för vätskan i oöppnad förpackning: 3 år.

Hållbarhet efter beredning av vaccinet enligt anvisning: 2 timmar vid en temperatur under 25 °C.

5.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Vaccinkoncentrat:

Förvaras och transporteras i djupfrost tillstånd i flytande kväve.

Behållarna med flytande kväve måste kontrolleras regelbundet med avseende på nivån av flytande kväve och fyllas på vid behov.

Kassera ampuller som tinats av misstag.

Vätska:

Förvaras under 30 °C. Får ej frysas. Skyddas mot ljus.

5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Vaccinkoncentrat:

- Typ I glasampull med 1000 doser vaccin, ampullhållare med 5 ampuller.

- Typ I glasampull med 2000 doser vaccin, ampullhållare med 5 ampuller.

- Typ I glasampull med 4000 doser vaccin, ampullhållare med 4 ampuller.

Ampullhållarna är förpackade i burkar som förvaras i behållare med flytande kväve.

Vätska:

- Påse av polyvinylklorid innehållande 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1000 ml, 1200 ml, 1600 ml, 1800 ml eller 2400 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

5.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktions 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/2/23/302/001

EU/2/23/302/002

EU/2/23/302/003

8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE

DD/MM/ÅÅÅÅ

9. DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

DD/MM/ÅÅÅÅ

10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLET

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

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

PREVEXXION RN+HVT

2. KVANTITATIVA UPPGIFTER OM DE AKTIVA SUBSTANSERNA

1000
2000
4000



3. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTGÅNGSDATUM

Exp. {dd/mm/åååå}

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

Påse av polyvinylklorid

1. SPÄDNINGSVÄTSKANS NAMN

Vätska till cellassocierade vacciner till fjäderfä

2. MÄNGD UTTRYCKT I VIKT, VOLYM ELLER ANTAL DOSER

200 ml
400 ml
600 ml
800 ml
1000 ml
1200 ml
1600 ml
1800 ml
2400 ml

3. ADMINISTRERINGSVÄGAR

Läs bipacksedeln som medföljer vaccinet före användning.

4. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras under 30 °C. Får ej frysas. Skyddas mot ljus.

5. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

6. UTGÅNGSDATUM

EXP. {månad/år}

7. TEXTEN "FÖR DJUR"

För djur.



B. BIPACKSEDEL

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

PREVEXXION RN+HVT koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

2. Sammansättning

En dos om 0,2 ml vaccinsuspension innehåller:

Cellassocierat, levande, rekombinant Mareks sjukdom (MD)-virus, serotyp 1, stam RN1250:	2,9 till 3,9 log ₁₀ PFU*
Cellassocierat, levande försvagat Mareks sjukdom (MD)-virus, serotyp 3, stam HVT FC126:	3,0 till 4,0 log ₁₀ PFU*

*PFU: plackbildande enheter.

Koncentrat: gul till rödaktigt rosa opaliserande homogen suspension.

Vätska: röd-orange genomskinlig lösning.

3. Djurslag

Kycklingar.

4. Användningsområden

För aktiv immunisering av daggamla kycklingar för att förhindra dödlighet och minska kliniska tecken och skador orsakade av MD-virus (inklusive mycket virulent MD-virus).

Immunitetens insättande: 5 dagar efter vaccination.

Immunitetens varaktighet: En enda vaccination ger skydd under hela riskperioden.

5. Kontraindikationer

Inga.

6. Särskilda varningar

Vaccinera endast friska djur.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Tillämpa sedvanliga aseptiska försiktighetsåtgärder vid alla administreringsprocedurer.

Eftersom detta är ett levande vaccin kan vaccinerade fåglar utsöndra båda vaccinstammarna. Spridning av vaccinstammen RN1250 har inte påvisats under experimentella förhållanden. Vaccinstammen HVT FC126 kan spridas till kalkoner. Lämpliga veterinärmedicinska åtgärder och åtgärder avseende djurhållning bör dock vidtas för att undvika spridning av vaccinstammarna till ovaccinerade kycklingar, kalkoner och andra mottagliga djurslag.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Skyddsutrustning i form av handskar, skyddsglasögon och stövlar ska användas vid hantering av läkemedlet, innan ampullerna tas ut från behållaren med flytande kväve och under upptining och öppnande av ampullerna. Frysta glasampuller kan explodera vid plötsliga temperaturförändringar. Förvaring och användning av flytande kväve ska endast ske i ett torrt och välventilerat utrymme. Inandning av flytande kväve är farligt.

Äggläggning:

Eftersom detta läkemedel är avsett för daggamla kycklingar har säkerheten av detta läkemedel inte fastställts under äggläggning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel. Ett beslut om att använda detta vaccin före eller efter ett annat läkemedel måste därför fattas från fall till fall.

Viktiga blandbarhetsproblem:

Blanda inte med något annat läkemedel, förutom med spädningsvätskan som tillhandahålls för användning tillsammans med detta läkemedel.

7. Biverkningar

Kycklingar:
Inga.

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.

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

En injektion om 0,2 ml per daggammal kyckling.
Vaccinet måste administreras som subkutan injektion i nacken.

9. Råd om korrekt administrering

Beredning av vaccinsuspensionen:

- Använd skyddshandskar, skyddsglasögon och stövlar under upptining och öppnande av ampullerna. Hantering av flytande kväve ska ske i ett välventilerat utrymme.
- Innan ampullerna tas ut från det flytande kvävet ska beredningen av vaccinet planeras. Det exakta antalet vaccinampuller och mängden vätska som behövs ska först beräknas enligt exemplet i tabellen nedan.

Påse med vätska	Antal vaccinampuller
1 påse med 200 ml vätska	1 ampull innehållande 1000 doser
1 påse med 400 ml vätska	2 ampuller innehållande 1000 doser eller 1 ampull innehållande 2000 doser
1 påse med 800 ml vätska	4 ampuller innehållande 1000 doser eller 2 ampuller innehållande 2000 doser eller 1 ampull innehållande 4000 doser

- Ta endast ut de ampuller som ska användas omgående från behållaren med flytande kväve.
- Tina snabbt innehållet i ampullerna genom att skaka ampullerna lätt i vatten med en temperatur på 25–30 °C. Upptiningen bör inte ta längre än 90 sekunder. Fortsätt omedelbart till nästa steg.
- Så snart ampullerna tinat ska de torkas och sedan öppnas på armlängds avstånd (för att förhindra skador om ampullen går sönder).
- Välj ut en steril spruta av lämplig storlek för att ta ut vaccinet från alla tinade ampuller och fäst en nål som är 18 G eller större på sprutan.
- För försiktigt in sprutans nål genom membranet på en av påsens förbindelseslangar och dra upp 2 ml vätska.
- Dra sedan upp allt innehåll i de tinade ampullerna i sprutan.
- Överför innehållet i sprutan till påsen med vätska (använd inte om vätskan är grumlig).
- Blanda försiktigt vaccinet i påsen med vätska genom att vända påsen fram och tillbaka.
- Det är viktigt att skölja ampullerna och ampullspetsarna. Detta görs genom att dra upp en liten volym av vätskan innehållande vaccinet i sprutan. Fyll sedan långsamt ampullkropparna och spetsarna med den. Dra upp innehållet från ampullkropparna och spetsarna och spruta tillbaka det i påsen med vätska.
- Upprepa upptining, öppnande, överföring samt sköljningsproceduren för det antal ampuller som ska spädas i påsen med vätskan.
- Vaccinet är klart för användning och ska blandas genom att skaka påsen lätt och användas omedelbart. Under vaccinationstillfället ska påsen försiktigt snurras regelbundet för att säkerställa att vaccinet förblir homogent blandat.
- Vaccinet är en klar, röd-orange suspension till injektion som ska användas inom två timmar. Det får under inga omständigheter frysas. Återanvänd inte öppnade behållare med vaccin.

10. Karenstider

Noll dygn.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Vaccinkoncentrat:

Förvaras och transporteras i djupfrys tillstånd i flytande kväve.

Behållarna med flytande kväve måste kontrolleras regelbundet med avseende på nivån av flytande kväve och fyllas på vid behov.

Använd inte vaccinet efter utgångsdatumet på ampullen efter Exp.

Vätska:

Förvaras under 30 °C. Får ej frysas. Skyddas mot ljus.

Använd inte vätskan efter utgångsdatumet på etiketten efter Exp.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet efter beredning av vaccinet enligt anvisning: 2 timmar vid en temperatur under 25 °C.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Kassera ampuller som tinats av misstag. Får under inga omständigheter frysas på nytt. Återanvänd inte öppnade ampuller med vaccin.

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/2/23/302/001-003

Förpackningsstorlekar:

Vaccinkoncentrat:

- Typ I glasampull med 1000 doser vaccin, ampullhållare med 5 ampuller.
 - Typ I glasampull med 2000 doser vaccin, ampullhållare med 5 ampuller.
 - Typ I glasampull med 4000 doser vaccin, ampullhållare med 4 ampuller.
- Ampullhållarna är förpackade i burkar som förvaras i behållare med flytande kväve.

Vätska:

- Påse av polyvinylklorid innehållande 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1000 ml, 1200 ml, 1600 ml, 1800 ml eller 2400 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

MM/ÅÅÅÅ

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:

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning:

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

Lietuva

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

Република България

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

Luxembourg/Luxemburg

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

Česká republika

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

Magyarország

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

Danmark

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

Malta

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

Deutschland

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

Nederland

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

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

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

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 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

Κύπρος

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

Sverige

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

Latvija

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

United Kingdom (Northern Ireland)

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

17. Övrig information

Vaccinet innehåller rekombinant RN1250-virus och HVT FC126-virus i kycklingembryoceller. RN1250-viruset är ett manipulerat MD-virus som består av tre stammar av serotyp 1. Dess genuppsättning innehåller även långa terminala upprepningar av retikuloendoteliosvirus. HVT FC126-viruset är ett levande försvagat herpesvirus från kalkoner. Vaccinet inducerar aktiv immunitet mot Mareks sjukdom hos kycklingar.