

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Nobilis® SG 9R

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Principio attivo:

Ogni dose di vaccino da 0,2 ml contiene:

Salmonella gallinarum ceppo 9R almeno 2×10^7 UFC

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere il paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Vaccino liofilizzato per sospensione iniettabile

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Pollastre destinate alla produzione di uova per il consumo umano.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Immunizzazione attiva delle pollastre destinate alla produzione di uova per il consumo umano quale aiuto nel controllo delle infezioni sostenute da *Salmonella gallinarum* (tifosi aviare).

Il vaccino riduce la mortalità dovuta all'infezione da *Salmonella gallinarum*

Insorgenza dell'immunità: 4 settimane.

Durata dell'immunità: 12 settimane.

4.3 Controindicazioni

Nessuna

4.4 Avvertenze speciali

Per uno sviluppo ottimale dell'immunità si raccomanda di non introdurre i polli in un ambiente infetto nei 14 giorni successivi alla vaccinazione primaria. Tuttavia, l'esperienza di campo ha dimostrato che per *Salmonella gallinarum* la vaccinazione di emergenza in uno stadio precoce dell'infezione può avere un effetto positivo.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Usare aghi e siringhe sterili.

Lavare e disinfettare le mani e l'attrezzatura dopo la vaccinazione

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Vaccinare solo animali sani.

Il ceppo vaccinale può essere isolato all'esame post-mortem per un periodo di tempo variabile in base allo stato di salute dei soggetti.

I ceppi di campo rugosi e patogeni possono interferire con i mezzi diagnostici usati per differenziare tali ceppi dal ceppo vaccinale.

Adottare adeguate misure veterinarie e fitosanitarie per evitare la diffusione alle specie sensibili.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

In caso di autoiniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Nessuna nota

4.7 Impiego durante l'ovodeposizione

Non usare in animali in ovodeposizione o nelle 4 settimane antecedenti l'ovodeposizione

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

L'uso di antibiotici o di altre sostanze antibatteriche ad azione sistemica, va evitato durante il periodo che va da 7 giorni prima della vaccinazione a 14 giorni dopo.

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari tranne i prodotti summenzionati. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

4.9 Posologia e via di somministrazione

La vaccinazione iniziale va praticata a 6 settimane di età. Si consiglia di rivaccinare gli animali ad intervalli di 12 settimane.

Somministrare 0,2 ml di vaccino ricostituito per pollo per via sottocutanea nella parte inferiore del dorso del collo.

Ricostituire il vaccino con l'apposito diluente "Diluente per Vaccini aviari Nobilis® liofilizzati da somministrare per via parenterale" in condizioni di asepsi. Usando una siringa ed ago sterili prelevare dal flacone una piccola quantità di diluente, introdurla nel flacone di vaccino ed agitare bene per assicurare una completa sospensione del liofilizzato. La miscela viene poi prelevata dal flacone ed introdotta nel diluente rimasto. Questo procedimento va ripetuto per assicurare il prelievo completo del vaccino.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Nessun sintomo dopo la somministrazione di un sovradosaggio pari a 10 dosi.

4.11 Tempo di attesa

Zero giorni.

5. PROPRIETA' IMMUNOLOGICHE

Il principio attivo è un batterio vivo che induce una immunità attiva nei confronti delle infezioni causate da *Salmonella gallinarum* (tifosi aviare) e da *Salmonella enteritidis*.

Gruppo farmacoterapeutico: vaccini batterici vivi

Codice ATC vet: QI01AE01

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Saccarosio, Sodio diidrogeno fosfato, albumina da siero bovino, disodio fosfato, Dipotassio fosfato, Monosodio glutammato, Potassio diidrogeno fosfato.

6.2 Incompatibilità

Evitare l'impiego di antibiotici o di altre sostanze anti-S.g.

Non miscelare con altri vaccini o medicinali ad azione immunologica.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 12 mesi

Periodo di validità dopo ricostituzione conformemente alle istruzioni: 2 ore

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare in frigorifero (2°C-8°C). Proteggere dalla luce.

Non congelare

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Flaconi di vetro Tipo I (Farm.Eur.), chiusi con un tappo di gomma alogenobutilica (Farm.Eur.) e sigillati da una ghiera di alluminio di colore prestabilito.

I flaconi contengono 500 o 1000 dosi di vaccino.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

Boxmeer (Olanda)

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Flacone da 500 dosi A.I.C. n. 102199015

10 flaconi da 500 dosi A.I.C. n. 102199027

Flacone da 1000 dosi A.I.C. n. 102199039

10 flaconi da 1000 dosi A.I.C. n. 102199041

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: 14/07/98

Data del rinnovo: 27/07/2008

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Maggio 2010

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

NOBILIS SG 9R

Vaccino vivo liofilizzato per pollastre destinate alla produzione di uova per il consumo umano.

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
NL-5381 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentante in Italia:

MSD Animal Health S.r.l.
Via Fratelli Cervi snc
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova
20090 Segrate (MI)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Nobilis® SG 9R

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni dose di vaccino da 0,2 ml contiene:
Salmonella gallinarum ceppo 9R almeno 2×10^7 UFC

4. INDICAZIONI

Immunizzazione attiva delle pollastre destinate alla produzione di uova per il consumo umano quale aiuto nel controllo delle infezioni sostenute da *Salmonella gallinarum* (tifosi aviare).

Il vaccino riduce la mortalità dovuta all'infezione da *Salmonella gallinarum*.

Insorgenza dell'immunità: 4 settimane.

Durata dell'immunità: 12 settimane.

5. CONTROINDICAZIONI

Nessuna nota

6. REAZIONI AVVERSE

Nessuna nota

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Pollastre destinate alla produzione di uova per il consumo umano.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

La vaccinazione iniziale va praticata a 6 settimane di età. Si consiglia di rivaccinare gli animali ad intervalli di 12 settimane.

Somministrare 0,2 ml di vaccino ricostituito per pollo per via sottocutanea nella parte inferiore del dorso del collo.

Ricostituire il vaccino con l'apposito diluente "Diluente per Vaccini aviari Nobilis® liofilizzati da

somministrare per via parenterale” in condizioni di asepsi. Usando una siringa ed ago sterili prelevare dal flacone una piccola quantità di diluente, introdurla nel flacone di vaccino ed agitare bene per assicurare una completa sospensione del liofilizzato. La miscela viene poi prelevata dal flacone ed introdotta nel diluente rimasto. Questo procedimento va ripetuto per assicurare il prelievo completo del vaccino.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Usare aghi e siringhe sterili.

Lavare e disinfettare le mani e l’attrezzatura dopo la vaccinazione

10. TEMPO DI ATTESA

Zero giorni

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in frigorifero (2°C-8°C). Proteggere dalla luce.

Non congelare

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Per uno sviluppo ottimale dell’immunità si raccomanda di non introdurre i polli in un ambiente infetto nei 14 giorni successivi alla vaccinazione primaria. Tuttavia, l’esperienza di campo ha dimostrato che per *Salmonella gallinarum* la vaccinazione di emergenza in uno stadio precoce dell’infezione può avere un effetto positivo.

Precauzioni speciali per l’impiego negli animali

Vaccinare solo animali sani.

Il ceppo vaccinale può essere isolato all’esame post-mortem per un periodo di tempo variabile in base allo stato di salute dei soggetti.

I ceppi di campo rugosi e patogeni possono interferire con i mezzi diagnostici usati per differenziare tali ceppi dal ceppo vaccinale.

Adottare adeguate misure veterinarie e fitosanitarie per evitare la diffusione alle specie sensibili.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

In caso di autoiniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l’etichetta.

Impiego durante l’ovodeposizione

Non usare in animali in ovodeposizione o nelle 4 settimane antecedenti l’ovodeposizione.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d’interazione

L’uso di antibiotici o di altre sostanze antibatteriche ad azione sistemica, va evitato durante il periodo che va da 7 giorni prima della vaccinazione a 14 giorni dopo.

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari tranne i prodotti summenzionati. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

Incompatibilità

Evitare l’impiego di antibiotici o di altre sostanze anti-S.g.

Non miscelare con altri vaccini o medicinali ad azione immunologica.

Sovradosaggio

Non è stato osservato alcun sintomo dopo la somministrazione di un sovradosaggio pari a 10 dosi.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Maggio 2010

15. ALTRE INFORMAZIONI

Confezioni:

Flacone da 500 dosi e 1000 dosi

Scatole da 1 o 10 flaconi.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO**1 Flacone da 500 dosi****1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**Nobilis[®] SG 9R**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

Ogni dose di vaccino da 0,2 ml contiene:
Salmonella gallinarum ceppo 9R almeno 2×10^7 UFC

3. FORMA FARMACEUTICA

Vaccino liofilizzato

4. CONFEZIONI

1 flacone da 500 dosi

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Pollastre destinate alla produzione di uova per il consumo umano.

6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

7. MODALITÀ E VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa: Zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenza speciali:
Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.
L'iniezione accidentale è pericolosa – vedi foglietto illustrativo prima dell'uso

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}
Dopo ricostituzione, da usare entro 2 ore.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in frigorifero (2°C-8°C). Proteggere dalla luce.
Non congelare
Tenere fuori dalla portata dei bambini.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti.

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

Solo per uso veterinario.
Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
NL-5381 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentante in Italia:
MSD Animal Health S.r.l.
Via Fratelli Cervi snc
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova
20090 Segrate (MI)

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 102199015 del Ministero della Salute

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto {numero}



INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO**1 Flacone da 1000 dosi****1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**Nobilis[®] SG 9R**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

Ogni dose di vaccino da 0,2 ml contiene:
Salmonella gallinarum ceppo 9R almeno 2×10^7 UFC

3. FORMA FARMACEUTICA

Vaccino liofilizzato

4. CONFEZIONI

1 flacone da 1000 dosi

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Pollastre destinate alla produzione di uova per il consumo umano.

6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

7. MODALITÀ E VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa: Zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenza speciali:
Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.
L'iniezione accidentale è pericolosa – vedi foglietto illustrativo prima dell'uso

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}
Dopo ricostituzione, da usare entro 2 ore.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in frigorifero (2°C-8°C). Proteggere dalla luce.
Non congelare
Tenere fuori dalla portata dei bambini.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti.

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

Solo per uso veterinario.
Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
NL-5381 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentante in Italia:
MSD Animal Health S.r.l.
Via Fratelli Cervi snc
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova
20090 Segrate (MI)

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 102199039 del Ministero della Salute

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto {numero}



INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

10 Flaconi da 500 dosi

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Nobilis[®] SG 9R

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni dose di vaccino da 0,2 ml contiene:
Salmonella gallinarum ceppo 9R almeno 2×10^7 UFC

3. FORMA FARMACEUTICA

Vaccino liofilizzato

4. CONFEZIONI

10 flaconi da 500 dosi

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Pollastre destinate alla produzione di uova per il consumo umano.

6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

7. MODALITÀ E VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa: Zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.
L'iniezione accidentale è pericolosa – vedi foglietto illustrativo prima dell'uso

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}
Dopo ricostituzione, da usare entro 2 ore.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in frigorifero (2°C-8°C). Proteggere dalla luce.

Non congelare
Tenere fuori dalla portata dei bambini.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti.

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

Solo per uso veterinario.
Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
NL-5381 AN Boxmeer (Olanda)

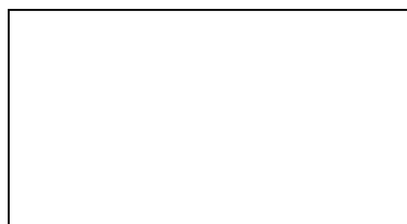
Rappresentante in Italia:
MSD Animal Health S.r.l.
Via Fratelli Cervi snc
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova
20090 Segrate (MI)

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 102199027 del Ministero della Salute

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto {numero}



INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

10 Flaconi da 1000 dosi

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Nobilis[®] SG 9R

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni dose di vaccino da 0,2 ml contiene:
Salmonella gallinarum ceppo 9R almeno 2×10^7 UFC

3. FORMA FARMACEUTICA

Vaccino liofilizzato

4. CONFEZIONI

10 flaconi da 1000 dosi

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Pollastre destinate alla produzione di uova per il consumo umano.

6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

7. MODALITÀ E VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa: Zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.
L'iniezione accidentale è pericolosa – vedi foglietto illustrativo prima dell'uso

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}
Dopo ricostituzione, da usare entro 2 ore.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in frigorifero (2°C-8°C). Proteggere dalla luce.

Non congelare
Tenere fuori dalla portata dei bambini.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti.

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

Solo per uso veterinario.
Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
NL-5381 AN Boxmeer (Olanda)

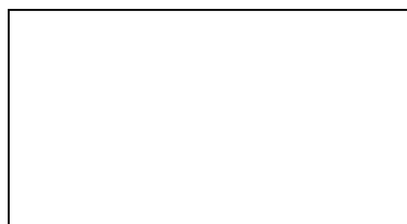
Rappresentante in Italia:
MSD Animal Health S.r.l.
Via Fratelli Cervi snc
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova
20090 Segrate (MI)

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 102199041 del Ministero della Salute

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto {numero}



**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONDIZIONAMENTI PRIMARI DI
PICCOLE DIMENSIONI**

500 dosi

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Nobilis® SG 9R

2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)

Ogni dose di vaccino da 0,2 ml contiene:
Salmonella gallinarum ceppo 9R almeno 2×10^7 UFC

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

500 dosi

4. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Via sottocutanea

5. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa: Zero giorni

6. NUMERO DI LOTTO

Lotto {numero}

7. DATA DI SCADENZA

Scad {MM/AAAA}
Dopo ricostituzione, da usare entro 2 ore

8. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONDIZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI

1000 dosi

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Nobilis® SG 9R

2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)

Ogni dose di vaccino da 0,2 ml contiene:
Salmonella gallinarum ceppo 9R almeno 2×10^7 UFC

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

1000 dosi

4. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Via sottocutanea

5. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa
Zero giorni

6. NUMERO DI LOTTO

Lotto {numero}

7. DATA DI SCADENZA

Scad {MM/AAAA}
Dopo ricostituzione, da usare entro 2 ore

8. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.