

**ANEXA I**  
**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Vaxxitek HVT+IBD concentrat și solvent pentru suspensie injectabilă.

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză de vaccin conține:

### Substanța activă:

virus viu recombinat vHVT013-69, minimum

3,6 până la 4,4 log<sub>10</sub> PFU\*

### Excipient:

Excipient

qs 1 doză

### Solvent:

Solvent

qs 1 doză

\* Unități formatoare de plăci

### Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
<b>Concentrat:</b>
Dimetil sulfoxid
Mediu diluție
<b>Solvent:</b>
Sucroză
Caseină hidrolizată
Fenol roșu soluție de 1%
Săruri

Concentrat: suspensie omogenă.

Solvent: soluție limpede de culoare roșie spre portocaliu.

## 3. INFORMAȚII CLINICE

### 3.1 Specii țintă

Pui de găină în vârsta de 1 zi și ouă aflate în a 18-a zi de embrionare.

### 3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Pentru imunizarea activă a puilor de găină:

- Pentru prevenirea mortalității și pentru a reduce semnele clinice și leziunile produse de bursita infecțioasă.  
Instalarea imunității: 2 săptămâni  
Durata imunității: 9 săptămâni

- Pentru prevenirea mortalității și pentru a reduce semnele clinice și leziunile produse de boala Marek.  
 Instalarea imunității: 4 zile  
 Durata imunității: O singură vaccinare este suficientă pentru a asigura protecție pe durata perioadei de risc.

### 3.3 Contraindicații

Nu există.

### 3.4 Atenționări speciale

Vaccinați doar păsările sănătoase.

### 3.5 Precauții speciale pentru utilizare

#### Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

A se aplica procedurile aseptice obișnuite pentru administrare.

Deoarece este un vaccin viu, păsările vaccinate pot excreta și transmite tulpina vaccinală la curcani. Studiile de specialitate cu privire la siguranță și reversia virulenței au demonstrat că tulpina vaccinală nu prezintă nici un pericol pentru curcani. Cu toate acestea, trebuie luate măsuri de precauție pentru a evita contactul direct sau indirect al păsărilor vaccinate cu curcanii.

#### Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

A se purta mănuși și ochelari de protecție în momentul dezghețării și deschiderii fiolei.

A se deschide fiolele ținându-le la distanță astfel încât să se evite orice risc de rănire în caz că acestea s-ar sparge.

#### Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

### 3.6 Evenimente adverse

Pui de găină:

Nu se cunosc.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea 16 din prospect pentru datele de contact respective.

### 3.7 Utilizare în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Nu se utilizează la păsări în perioada de ouat și la păsări de reproducție.

### 3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

#### Administrare subcutanată:

Sunt disponibile date privind siguranța și eficacitatea care demonstrează că acest vaccin poate fi amestecat cu vaccinurile atenuate împotriva bolii Marek care conțin fie tulpina Rispens (CVI988), fie tulpina RN1250, ale firmei Boehringer Ingelheim. La vaccinarea cu amestecul de produse, puii cu anticorpi contra bolii Marek dobândiți de la mamă pot prezenta un debut tardiv al imunității contra bursitei infecțioase.

Sunt disponibile date privind siguranța și eficacitatea care demonstrează că acest vaccin fi administrat în aceeași zi, dar nu poate fi amestecat cu vaccinurile atenuate împotriva bolii Newcastle și a bronșitelor infecțioase, ale firmei Boehringer Ingelheim.

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat împreună cu alte produse medicinale veterinare cu excepția produselor menționate mai sus. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi stabilită de la caz la caz.

#### Administrare *in ovo*:

În absența studiilor specifice, nici un alt produs medicinal veterinar nu trebuie administrat simultan cu acest produs.

### **3.9 Căi de administrare și doze**

#### Reconstituirea vaccinului

- a se purta mănuși și ochelari de protecție în timpul operației de dezghețare și deschidere a fiolei.
- se scot din recipientul cu nitrogen lichid doar fiolele care se folosesc imediat. Atunci când acest produs este amestecat cu vaccinul împotriva bolii Marek care conține fie tulpina Rispens (CVI988), fie tulpina RN1250, se diluează amândouă în aceeași pungă cu solvent.
- se dezgheață rapid conținutul fiolelor prin agitare în apă la 25 °C-30 °C. Se trece imediat la următorul pas.
- imediat după ce s-au dezghețat, se deschid fiolele ținându-le la distanță astfel încât să se evite orice risc de rănire, în caz ca una din fiole s-ar sparge.
- după deschiderea fiolei, se trage conținutul într-o seringă sterilă de 5 ml.
- se transferă concentratul în solvent (a nu se utiliza dacă este tulbure).
- se trag 2 ml de solvent în seringă.
- se clătește fiola cu acești 2 ml, după care se transferă lichidul obținut în solvent. Se repetă operația de clătire o dată sau de două ori.
- se repetă operațiile de dezghețare, deschidere, transfer și clătire pentru numărul necesar de fiole de reconstituit cu solventul; se utilizează fie 1 fiolă de 1 000 de doze de vaccin la 200 ml de solvent (sau 1 fiolă de 2 000 de doze de vaccin la 400 ml de solvent) pentru administrare subcutanată, fie 4 fiole de 1 000 de doze de vaccin la 200 ml de solvent (sau 4 fiole de 2 000 de doze de vaccin la 400 ml de solvent) pentru administrarea *in ovo*.
- vaccinul reconstituit obținut se amestecă prin agitare ușoară pentru a fi gata de administrare. A se utiliza imediat după preparare (toate vaccinurile reconstituite trebuie utilizate în maximum două ore). De aceea suspensia vaccinală trebuie reconstituită numai când este necesar.

#### Posologie:

O singură injecție de 0,2 ml/ pui de găină la vârsta de 1 zi, administrat subcutanat.

O singură injecție de 0,05 ml/ ou de găină în a 18-a zi a embriogenezei, administrat *in ovo*.

#### Metoda de administrare:

Vaccinul trebuie administrat subcutanat sau *in ovo*.

Pentru administrarea *in ovo*, se poate utiliza o mașină automată pentru injectare ouă. Echipamentul trebuie să administreze în condiții de siguranță și eficiență doza necesară. A se respecta cu strictețe instrucțiunile de folosire ale echipamentului.

### **3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)**

Nu se cunosc.

### **3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței**

Nu este cazul.

### **3.12 Perioade de așteptare**

Zero zile.

## **4. INFORMAȚII IMUNOLOGICE**

### **4.1 Codul ATCvet: QI01AD15**

Vaccin viu recombinat împotriva bursitei infecțioase și bolii Marek.

Tulpina vaccinală este un herpesvirus recombinat de la curcani (HVT) care exprimă antigenul de protecție (VP2) al virusului bursitei infecțioase (IBDV) tulpina Faragher 52/70.

Vaccinul induce starea de imunitate și un răspuns serologic împotriva bursitei infecțioase și bolii Marek la puii de găină.

## **5. INFORMAȚII FARMACEUTICE**

### **5.1 Incompatibilități majore**

Pentru injectare, a se utiliza echipamente sterile fără urme de antiseptice sau dezinfectanți. A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar, cu excepția celor menționate în secțiunea 3.8 și a solventului pus la dispoziție pentru utilizarea cu acest produs medicinal veterinar.

### **5.2 Termen de valabilitate**

Termenul de valabilitate al vaccinului concentrat, așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani la -196 °C.

Termenul de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: până la 2 ore la o temperatură mai mică de 25 °C.

Termenul de valabilitate al solventului păstrat în flacoane de polipropilenă, așa cum este ambalat pentru vânzare: 1 an la o temperatură mai mică de 30 °C.

Termenul de valabilitate al solventului păstrat în pungi de polivinilcloridă așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani la o temperatură mai mică de 30 °C.

### **5.3 Precauții speciale pentru depozitare**

A se păstra vaccinul în nitrogen lichid.

A se arunca orice fiolă care a fost decongelată accidental. Nu recongelați în niciun caz.

A se păstra vaccinul reconstituit la o temperatură mai mică de 25 °C.

A nu se reutiliza recipientele deschise de vaccin reconstituit.

A se păstra solventul la o temperatură mai mică de 30 °C. A nu se congela. A se feri de lumină.

### **5.4 Natura și compoziția ambalajului primar**

#### Concentrat

- Fiole (de sticlă) de 1 000 de doze de vaccin.

- Fiole (de sticlă) de 2 000 de doze de vaccin.

Fiecare fiolă este așezată într-o consolă, consolele sunt păstrate în canistre. Canistrele sunt păstrate în containere cu azot lichid.

#### Solvent

- Flacon (polipropilenă) de 200 ml de solvent.

- Pungă (polivinilcloridă) de 200 ml sau 400 ml sau 600 ml sau 800 ml sau 1 000 ml sau 1 200 ml sau 1 400 ml sau 1 600 ml sau 1 800 ml sau 2 400 ml.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

#### **5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

#### **6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

#### **7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

EU/2/02/032/001-002

#### **8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI**

Data primei autorizări: 09/08/2002

#### **9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

{ZZ/LL/AAAA}

#### **10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **ANEXA II**

### **ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Nu există.

**ANEXA III**  
**ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL**

## **A. ETICHETAREA**

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

**FIOLĂ 1 000 și 2 000 doze**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Vaxxitek HVT+IBD

**2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE**

1000  
2000



**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**4. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {zz/ll/aaaa}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR (ETICHETA) AL DILUANTULUI**

(flacon sau pungă)

**1. DENUMIREA DILUANTULUI**

Solvent pentru vaccinurile celular asociate pentru păsări

**2. SPECII ȚINTĂ**

Pui de găină și/sau curcani.

**3. CĂI DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul furnizat împreună cu vaccinul înainte de utilizare.

Flacon:

200 ml

Pungă:

200 ml

400 ml

800 ml

1000 ml

1200 ml

1400 ml

1600 ml

1800 ml

2400 ml

**4. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {lună/an}

**5. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra la temperatură sub 30 °C. A nu se congela. A se proteja de lumină.

**6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**



**7. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

## **B. PROSPECTUL**

## PROSPECTUL

### 1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Vaxxitek HVT+IBD concentrat și solvent pentru suspensie injectabilă

### 2. Compoziție

Fiecare doză de vaccin conține:

#### Substanță activă:

virus viu recombinat vHVT013-69, minimum

3,6 până la 4,4 log<sub>10</sub> PFU\*

\* Unități formatoare de plăci.

Concentrat: suspensie omogenă.

Solvent: soluție limpede de culoare roșie spre portocaliu.

### 3. Specii țintă

Pui de găină în vârsta de 1 zi și ouă aflate în a 18-a zi de embrionare.

### 4. Indicații de utilizare

Pentru imunizarea activă a puilor de găină:

- Pentru prevenirea mortalității și pentru a reduce semnele clinice și leziunile produse de bursita infecțioasă.  
Instalarea imunității: 2 săptămâni  
Durata imunității: 9 săptămâni
- Pentru prevenirea mortalității și pentru a reduce semnele clinice și leziunile produse de boala Marek.  
Instalarea imunității: 4 zile  
Durata imunității: o singură vaccinare este suficientă pentru a asigura protecție pe durata perioadei de risc.

### 5. Contraindicații

Nu există.

### 6. Atenționări speciale

#### Precauții speciale pentru fiecare specie țintă:

Vaccinați doar păsările sănătoase.

#### Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

A se aplica procedurile aseptice obișnuite pentru administrare.

Deoarece este un vaccin viu, păsările vaccinate pot excreta și transmite tulpina vaccinală la curcani.

Studiile de specialitate cu privire la siguranță și reversia virulenței au demonstrat că tulpina vaccinală nu prezintă nici un pericol pentru curcani. Cu toate acestea, trebuie luate măsuri de precauție pentru a evita contactul direct sau indirect al păsărilor vaccinate cu curcanii.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

A se purta mănuși și ochelari de protecție în momentul dezghețării și deschiderii fiolei.

A se deschide fiolele ținându-le la distanță astfel încât să se evite orice risc de rănire în caz că acestea s-ar sparge.

Păsări ouătoare:

Nu se utilizează la păsări în perioada de ouat și la păsări de reproducție.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Administrare subcutanată:

Sunt disponibile date privind siguranța și eficacitatea care demonstrează că acest vaccin poate fi amestecat cu vaccinurile atenuate împotriva bolii Marek care conțin fie tulpina Rispens (CVI988), fie tulpina RN1250, ale firmei Boehringer Ingelheim. La vaccinarea cu amestecul de produse, puii cu anticorpi contra bolii Marek dobândiți de la mamă pot prezenta un debut tardiv al imunității contra bursitei infecțioase.

Sunt disponibile date privind siguranța și eficacitatea care demonstrează că acest vaccin fi administrat în aceeași zi, dar nu poate fi amestecat cu vaccinurile atenuate împotriva bolii Newcastle și a bronșitelor infecțioase, ale firmei Boehringer Ingelheim.

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat împreună cu alte produse medicinale veterinare cu excepția produselor menționate mai sus. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi stabilită de la caz la caz.

Administrare *in ovo*:

În absența studiilor specifice, nici un alt produs medicinal veterinar nu trebuie administrat simultan cu acest produs.

Pentru injectare, a se utiliza echipamente sterile fără urme de antiseptice sau dezinfectanți.

Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar, cu excepția celor menționate în secțiunea 3.8 și a solventului pus la dispoziție pentru utilizarea cu acest produs medicinal veterinar.

## **7. Evenimente adverse**

Pui de găină:

Nu se cunosc.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare {detalii sistem național}.

## **8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare**

Vaccinul trebuie administrat subcutanat sau *in ovo*.

Pentru administrarea *in ovo*, se poate utiliza o mașină automată pentru injectare ouă. Echipamentul trebuie să administreze în condiții de siguranță și eficiență doza necesară de vaccin. A se respecta cu strictețe instrucțiunile de folosire ale echipamentului.

Administrare subcutanată: o singură injecție de 0,2 ml/ pui de găină la vârsta de 1 zi.

Administrare *in ovo*: o singură injecție de 0,05 ml/ ou de găină în a 18-a zi a embriogenezei.

## **9. Recomandări privind administrarea corectă**

- a se purta mănuși și ochelari de protecție în timpul operației de dezghețare și deschidere a fiolei.
- se scot din containerul cu nitrogen lichid doar fiolele care se folosesc imediat. Atunci când acest produs este amestecat cu vaccinul împotriva bolii Marek care conține fie tulpina Rispens (CVI988), fie tulpina RN1250, se diluează amândouă în aceeași pungă cu solvent.
- se dezgheață rapid conținutul fiolelor prin agitare în apă la 25 °C-30 °C. Se trece imediat la următorul pas.
- imediat după ce s-au dezghețat, se deschid fiolele ținându-le la distanță astfel încât să se evite orice risc de rănire, în caz ca una din fiole s-ar sparge.
- după deschiderea fiolei, se trage conținutul într-o seringă sterilă de 5 ml.
- se transferă concentratul în solvent (a nu se utiliza dacă este tulbure).
- se trag 2 ml de solvent în seringă.
- se clătește fiola cu acești 2 ml, după care se transferă lichidul obținut în solvent. Se repetă operația de clătire o dată sau de două ori.
- se repetă operațiile de dezghețare, deschidere, transfer și clătire pentru numărul necesar de fiole de reconstituit cu solventul; se utilizează fie 1 fiolă de 1 000 de doze de vaccin la 200 ml de solvent (sau 1 fiolă de 2 000 de doze de vaccin la 400 ml de solvent) pentru administrare subcutanată, fie 4 fiole de 1 000 de doze de vaccin la 200 ml de solvent (sau 4 fiole de 2 000 de doze de vaccin la 400 ml de solvent) pentru administrarea *in ovo*.
- vaccinul reconstituit obținut se amestecă prin agitare ușoară pentru a fi gata de administrare. A se utiliza imediat după preparare (toate vaccinurile reconstituite trebuie utilizate în maximum două ore). De aceea suspensia vaccinală trebuie reconstituită numai când este necesar.

## **10. Perioade de așteptare**

Zero zile.

## **11. Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra vaccinul în nitrogen lichid.

A se arunca orice fiolă care a fost decongelată accidental. Nu recongelați în niciun caz.

A nu se utiliza acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe fiolă.

Termenul de valabilitate după reconstituire conform instrucțiunilor: până la 2 ore la o temperatură mai mică de 25 °C.

A nu se reutiliza recipientele deschise de vaccin reconstituit.

A se păstra solventul la o temperatură mai mică de 30 °C. A nu se congela. A se feri de lumină.

## **12. Precauții speciale pentru eliminare**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

### **13. Clasificarea produselor medicinale veterinare**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

### **14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor**

EU/2/02/032/001-002

Dimensiunile ambalajelor:

#### Concentrat:

- Fiole (de sticlă) de 1 000 de doze de vaccin.
- Fiole (de sticlă) de 2 000 de doze de vaccin.

Fiecare fiolă este așezată într-o consolă, consolele sunt păstrate în canistre. Canistrele sunt păstrate în containere cu azot lichid.

#### Solvent:

- Flacon (polipropilenă) de 200 ml.
- Pungă (polivinilcloridă) de 200 ml sau 400 ml sau 600 ml sau 800 ml sau 1 000 ml sau 1 200 ml sau 1 400 ml sau 1 600 ml sau 1 800 ml sau 2 400 ml.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

### **15. Data ultimei revizuirii a prospectului**

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Date de contact**

#### Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Germania

#### Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

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

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

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

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

**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. Fásor 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

**Norge**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: +47 66 85 05 70

**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

**Κύπρος**

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

**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

**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 &amp; 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. Alte informații**

Vaccin viu recombinat împotriva bursitei infecțioase și bolii Marek.

Tulpina vaccinală este un herpesvirus recombinat de la curcani (HVT) care exprimă antigenul de protecție (VP2) al virusului bursitei infecțioase (IBDV) tulpina Faragher 52/70.

Vaccinul induce starea de imunitate și un răspuns serologic împotriva bursitei infecțioase și bolii Marek la puii de găină.