

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Vaxxitek HVT+IBD konsentrat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

En dose inneholder:

Virkestoff:

Levende vHVT013-69 rekombinant virus minst

3,6 – 4,4 log 10 PFU*

Hjelpestoff:

Hjelpestoffer

q.s. ad 1 dose

Fortynningsvæske:

Fortynningsvæske

q.s. ad 1 dose

* Plaque forming unit

Hjelpestoffer:

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler
Konsentrat:
Dimetylsulfoksid
Fortynningsvæske
Fortynningsvæske:
Sukrose
Kaseinhydrolysat
Fenolrødt 1 % oppløsning
Salter

Konsentrat: homogen suspensjon.

Fortynningsvæske: rød-oransje klar væske.

3. KLINISK INFORMASJON

3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Daggamle kyllinger og 18 dagers embryonerte egg.

3.2 Indikasjoner for bruk hos hver mållart

Til aktiv immunisering av kyllinger:

- For å forhindre dødelighet og redusere kliniske symptomer og lesjoner på grunn av infeksjøs bursitt.
Immunitet er vist fra: 2 uker
Varighet av immunitet: 9 uker

- For å redusere dødelighet, kliniske symptomer og lesjoner på grunn av smittsom hønselammelse (Mareks disease).
Immunitet er vist fra: 4 dager
Varighet av immunitet: en enkelt vaksinasjon er tilstrekkelig for å gi beskyttelse under risikoperioden.

3.3 Kontraindikasjoner

Ingen.

3.4 Særlige advarsler

Vaksiner kun friske dyr.

3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos mållartene:

Ta vanlig aseptiske forholdsregler ved alle administrasjonsprosedyrer.

Som en levende vaksine, utskilles vaksinstammen fra vaksinerte kyllinger og kan spres til kalkuner. Sikkerhetsstudier og studier vedrørende tilbakevending til virulens har vist at stammen er sikker for kalkuner. Sikkerhetstiltak skal imidlertid følges for å forhindre direkte eller indirekte kontakt mellom vaksinerte kyllinger og kalkuner.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Bruk beskyttelseshansker og -briller ved opptining og åpning av ampullene. Ampullene åpnes på en armlengdes avstand, for å forhindre risiko for skade dersom en ampulle skulle gå i stykker.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Kyllinger:

Ingen kjente.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær, til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se også pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Skal ikke gis til avlshøner og eggleggende høner.

3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Subkutant:

Det finnes sikkerhetsdata og effektdata som viser at denne vaksinen kan blandes med Boehringer Ingelheims attenuerte vaksiner mot smittsom hønselammelse (MD), som inneholder enten Rispens (CVI988) stammen eller RN1250-stammen. Kyllinger med maternelle antistoffer mot MD kan, ved vaksinasjon med de blandede vaksinepreparater, ha forsinket start av immunitet mot infeksjons bursitt.

Det finnes sikkerhetsdata og effektdata som viser at denne vaksinen kan gis på samme dag som, men ikke blandet med, Boehringer Ingelheims attenuerte vaksiner mot Newcastle disease og infeksjons bronkitt.

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre preparater enn de som er nevnt ovenfor. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre preparater.

Egginjeksjon:

Da det ikke foreligger spesifikke studier, skal ingen andre preparater administreres samtidig med preparatet.

3.9 Administrasjonsveier og dosering

Rekonstituering av vaksinen

- Bruk beskyttelseshansker og -briller ved opptining og åpning av ampullene.
- Ta kun ampuller som skal brukes med en gang ut fra nitrogenbeholderen. Når dette produktet blandes med en vaksine mot smittsom hønselammelse (MD), som inneholder enten Rispens (CVI988) stammen eller RN1250-stammen, bør begge vaksinene fortynnes i samme pose med fortynningsvæske.
- Ampullens innhold tines raskt opp ved å ryste ampullen i vann ved 25 °C-30 °C. Gå deretter umiddelbart til neste trinn i prosessen.
- Så snart en ampulle er opptint, åpnes den på en armlengdes avstand for å forhindre risikoen for skade dersom ampullen skulle gå i stykker.
- Straks ampullen er åpnet, suges innholdet opp i en steril 5 ml injeksjonssprøyte.
- Overfør konsentratet til fortynningsvæsken (skal ikke benyttes dersom væsken er grumset/blakket).
- Trekk 2 ml av blandingen tilbake i injeksjonssprøyten.
- Skyll ampullen med disse 2 ml og tilbakefør skyllevæsken til blandingen. Skylling av ampullen gjentas en eller to ganger.
- Gjenta tining, åpning og overføring i tillegg til skylleprosedyren for riktig antall ampuller som skal rekonstitueres med fortynningsvæsken: enten 1 ampulle med 1 000 doser vaksine pr 200 ml fortynningsvæske (eller 1 ampulle med 2 000 doser vaksine pr 400 ml fortynningsvæske) for subkutan administrering, eller 4 ampuller med 1 000 doser vaksine pr 200 ml fortynningsvæske (eller 4 ampuller med 2 000 doser vaksine pr 400 ml fortynningsvæske) for administrering som egginjeksjon.
- Den rekonstituerte vaksinen rystes lett for å gjøres klar til bruk. Den skal brukes umiddelbart etter tilberedning (all rekonstituert vaksine skal brukes innen to timer). Dette er grunnen til at vaksinesuspensjon kun skal tilberedes som beskrevet ovenfor og kun ved behov.

Dosering

En engangsinjeksjon med 0,2 ml per kylling ved 1 dags alder subkutan.

En engangsinjeksjon med 0,05 ml per egg gis som egginjeksjon ved 18 dagers embryoner.

Administrasjonsmåte

Vaksinen skal administreres subkutan eller som egginjeksjon.

Ved administrering som egginjeksjon kan en automatisk egginjeksjonsmaskin brukes. Det skal være bevist at maskinen sikkert og effektivt injiserer den rette dosen. Instruksjonene for bruk av maskinen må følges nøye.

3.10 Symptomer på overdosering (og når relevant, nødprosedyrer og antidoter)

Ingen kjente.

3.11 Særlige restriksjoner for bruk og særlige vilkår for bruk, inkludert restriksjoner vedrørende bruk av antimikrobielle og antiparasittiske preparater for å begrense risikoen for utvikling av resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbakeholdelsestider

0 døgn.

4. IMMUNOLOGISK INFORMASJON

4.1 ATCvet-kode: QI01AD15

Levende rekombinant vaksine mot infeksiøs bursitt og smittsom hønselammelse (Mareks disease).

Vaksinestammen er et rekombinant kalkun herpesvirus (HVT) som uttrykker det beskyttende antigenet (VP2) fra infeksiøs bursitt virus (IBDV) av stammen Faragher 52/70.

Vaksinen induserer aktiv immunitet og en serologisk respons mot infeksiøs bursitt og smittsom hønselammelse hos kyllinger.

5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

5.1 Relevante uforlikeligheter

Til injeksjon brukes sterilt utstyr som er fritt for antiseptiske midler og/eller desinfeksjonsmidler. Skal ikke blandes med andre preparater, unntatt fortynningsvæske vedlagt for bruk sammen med dette preparatet og med unntak av de som er nevnt i punkt 3.8.

5.2 Holdbarhet

Holdbarhet for konsentrat i uåpnet salgspakning: 3 år ved -196 °C.

Holdbarhet etter rekonstitusjon i henhold til bruksanvisningen: ≤ 2 timer ved temperatur på høyst 25 °C.

Holdbarhet for fortynningsvæske i polypropylenflaske i uåpnet salgspakning: 1 år ved temperatur på høyst 30 °C.

Holdbarhet for fortynningsvæske i polyvinylkloridpose i uåpnet salgspakning: 3 år ved temperatur på høyst 30 °C.

5.3 Oppbevaringsbetingelser

Vaksinen skal oppbevares i flytende nitrogen.

Kast alle ampuller som har blitt tint ved et uhell. Skal ikke under noen omstendigheter fryses på nytt. Ferdigblandet vaksine oppbevares ved temperatur på høyst 25 °C.

Ikke gjenbruk åpne beholdere med fortynnet vaksine.

Fortynningsvæsken skal oppbevares ved høyst 30 °C. Skal ikke fryses. Beskyttes mot lys.

5.4 Indre emballasje, type og sammensetning

Konsentrat

- (glass)ampulle med 1 000 doser vaksine.
- (glass)ampulle med 2 000 doser vaksine.

Hver ampulle er plassert i ampulleholdere som oppbevares i rør. Disse rørene lagres videre i flytende nitrogen beholdere.

Fortynningsvæske

- (polypropylen)flaske med 200 ml.
- (polyvinylklorid)pose med 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1 000 ml, 1 200 ml, 1 400 ml, 1 600 ml, 1 800 ml eller 2 400 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

5.5 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater

Preparatet skal ikke avhendes via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og med nasjonale innsamlingssystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

6. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

EU/2/02/032/001-002

8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 09/08/2002

9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

10. RESEPTSTATUS

Preparat underlagt reseptplikt.

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

VEDLEGG II

ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Ingen.

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE EMBALLASJER

AMPULLE 1000 og 2000 doser

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Vaxxitek HVT+IBD

2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE

1000
2000



3. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTLØPSDATO

Exp. {dd/mm/åååå}

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN INDRE EMBALLASJEN (ETIKETTEN) TIL FORTYNNINGSVÆSKEN

(flaske eller pose)

1. FORTYNNINGSVÆSKENS NAVN

Væske til celleassosierte fjærfevaksiner.

2. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Kyllinger.

3. TILFØRSELSVEIER

Les pakningsvedlegget vedlagt vaksinen før bruk.

Flaske:

200 ml

Pose:

200 ml

400 ml

600 ml

800 ml

1000 ml

1200 ml

1400 ml

1600 ml

1800 ml

2400 ml

4. UTLØPSDATO

Exp. {måned/år}

5. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares ved høyst 30 °C. Skal ikke fryses. Beskyttes mot lys.

6. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN



Boehringer
Ingelheim

7. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

Vaxxitek HVT+IBD konsentrat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

2. Innholdsstoffer

En dose inneholder:

Virkestoff:

Levende vHVT 013-69 rekombinant virus

minst 3,6 – 4,4 log 10 PFU*

*Plaque forming unit

Konsentrat: homogen suspensjon.

Fortynningsvæske: rød-oransje klar væske.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Daggamle kyllinger og 18 dagers embryonerte egg.

4. Indikasjoner for bruk

Til aktiv immunisering av kyllinger:

- For å forhindre dødelighet og redusere kliniske symptomer og lesjoner på grunn av infeksøs bursitt.

Immunitet er vist fra:	2 uker
Varighet av immunitet:	9 uker
- For å redusere dødelighet, kliniske symptomer og lesjoner på grunn av smittsom hønselammelse (Mareks disease).

Immunitet er vist fra:	4 dager
Varighet av immunitet:	en enkelt vaksinasjon er tilstrekkelig for å gi beskyttelse under risikoperioden.

5. Kontraindikasjoner

Ingen.

6. Særlige advarsler

Særlige forholdsregler:

Vaksiner kun friske dyr.

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Ta vanlig aseptiske forholdsregler ved alle administrasjonsprosedyrer.

Som en levende vaksine, utskilles vaksinstammen fra vaksinerte kyllinger og kan spres til kalkuner. Sikkerhetsstudier og studier vedrørende tilbakevending til virulens har vist at stammen er sikker for kalkuner. Sikkerhetstiltak skal imidlertid følges for å forhindre direkte eller indirekte kontakt mellom vaksinerte kyllinger og kalkuner.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Bruk beskyttelseshansker og -briller ved opptining og åpning av ampullene.

Ampullene åpnes på en armlengdes avstand, for å forhindre risiko for skade dersom en ampulle skulle gå i stykker.

Eggleggende fugler:

Skal ikke gis til avlshøner og eggleggende høner.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Subkutant:

Det finnes sikkerhetsdata og effektdata som viser at denne vaksinen kan blandes med Boehringer Ingelheims attenuerte vaksiner mot smittsom hønselammelse (MD), som inneholder enten Rispens (CVI988) stammen eller RN1250-stammen. Kyllinger med maternelle antistoffer mot MD kan, ved vaksinasjon med de blandede vaksinepreparater, ha forsinket start av immunitet mot infeksiøs bursitt.

Det finnes sikkerhetsdata og effektdata som viser at denne vaksinen kan gis på samme dag som, men ikke blandet med, Boehringer Ingelheims attenuerte vaksiner mot Newcastle disease og infeksiøs bronkitt.

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre preparater enn de som er nevnt ovenfor. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre preparater.

Egginjeksjon:

Da det ikke foreligger spesifikke studier, skal ingen andre preparater administreres samtidig med preparatet.

Til injeksjon brukes sterilt utstyr som er fritt for antiseptiske midler og/eller desinfeksjonsmidler.

Relevante uforlikeligheter:

Skal ikke blandes med andre preparater, unntatt de som er nevnt i avsnittet ovenfor, og fortynningsvæsken vedlagt for bruk sammen med preparatet.

7. Bivirkninger

Kyllinger:

Ingen kjente.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: {detaljer om det nasjonale systemet}

8. Dosering for hver målart, tilførselsveier og tilførselsmåte

Subkutan injeksjon eller som egginjeksjon.

Ved administrering som egginjeksjon kan en automatisk egginjeksjonsmaskin brukes. Det skal være bevist at maskinen sikkert og effektivt injiserer den rette dosen. Instruksjonene for bruk av maskinen må følges nøye.

Subkutant: En engangsinjeksjon med 0,2 ml per kylling ved 1 dags alder.

Egginjeksjon: En engangsinjeksjon med 0,05 ml per egg gis som egginjeksjon ved 18 dagers embryoner.

9. Opplysninger om korrekt bruk

- Bruk beskyttelseshansker og -briller ved opptining og åpning av ampullene.
- Ta kun ampuller som skal brukes med en gang ut fra nitrogenbeholderen. Når dette produktet blandes med en vaksine mot smittsom hønselemmelse (MD), som inneholder enten Rispens (CVI988) stammen eller RN1250-stammen, bør begge vaksinene fortynnes i samme pose med fortynningsvæske.
- Ampullens innhold tines raskt opp ved å ryste ampullen i vann ved 25°C-30°C. Gå deretter umiddelbart til neste trinn i prosessen.
- Så snart en ampulle er opptint, åpnes den på en armlengdes avstand for å forhindre risikoen for skade dersom ampullen skulle gå i stykker.
- Straks ampullen er åpnet, suges innholdet opp i en steril 5 ml injeksjonssprøyte.
- Overfør konsentratet til fortynningsvæsken (skal ikke benyttes dersom væsken er grumset/blakket).
- Trekk 2 ml av blandingen tilbake i injeksjonssprøyten.
- Skyll ampullen med disse 2 ml og tilbakefør skyllevæsken til blandingen. Skylling av ampullen gjentas en eller to ganger.
- Gjenta tining, åpning og overføring i tillegg til skylleprosedyren for riktig antall ampuller som skal rekonstitueres med fortynningsvæsken: enten 1 ampulle med 1 000 doser vaksine pr 200 ml fortynningsvæske (eller 1 ampulle med 2 000 doser vaksine pr 400 ml fortynningsvæske) for subkutan administrering, eller 4 ampuller med 1 000 doser vaksine pr 200 ml fortynningsvæske (eller 4 ampuller med 2 000 doser vaksine pr 400 ml fortynningsvæske) for administrering som egginjeksjon.
- Den rekonstituerte vaksinen rystes lett for å gjøres klar til bruk. Den skal brukes umiddelbart etter tilberedning (all rekonstituert vaksine skal brukes innen to timer). Dette er grunnen til at vaksinesuspensjon kun skal tilberedes som beskrevet ovenfor og kun ved behov.

10. Tilbakeholdelsestider

0 døgn.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Vaksinen skal oppbevares i flytende nitrogen.

Kast alle ampuller som har blitt tint ved et uhell. Skal ikke under noen omstendigheter fryses på nytt.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på ampullen.

Holdbarhet etter rekonstitusjon i følge anvisningen: ≤ 2 timer ved temperatur på høyst 25 °C.

Ikke gjenbruk åpne beholdere med fortynnet vaksine.

Fortynningsvæsken skal oppbevares ved høyst 30 °C. Skal ikke fryses. Beskyttes mot lys.

12. Avfallshåndtering

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingssystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

Spør veterinæren eller på apoteket hvordan du skal kvitte deg med preparater som ikke lenger er nødvendig.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

EU/2/02/032/001-002

Pakningsstørrelser:

Konsentrat:

- (glass)ampulle med 1000 doser vaksine.
- (glass)ampulle med 2000 doser vaksine.

Hver ampulle er plassert i ampulleholdere som oppbevares i rør. Disse rørene lagres videre i flytende nitrogen beholdere.

Fortynningsvæske:

- (polypropylen)flaske med 200 ml.
- (polyvinylklorid)pose med 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1000 ml, 1200 ml, 1 400 ml, 1600 ml, 1800 ml eller 2400 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

{MM/ÅÅÅÅ}

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Tyskland

Tilvirker(e) ansvarlig for batchfrigivelse:

Vaksine:

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

Frankrike

Fortynningsvæske:

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

Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

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. Ytterligere informasjon

Levende rekombinant vaksine mot infeksiøs bursitt og smittsom hønselammelse (Mareks disease).

Vaksinestammen er et rekombinant kalkun herpesvirus (HVT) som uttrykker det beskyttende antigenet (VP2) fra infeksiøs bursitt virus (IBDV) av stammen Faragher 52/70.

Vaksinen induserer aktiv immunitet og en serologisk respons mot infeksiøs bursitt og smittsom hønselammelse hos kyllinger.