

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

PREVEXXION RN+HVT концентрат и разтворител за инжекционна суспензия

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка доза 0,2 ml от ваксиналната суспензия съдържа:

Активни вещества:

Клетъчно асоцииран жив рекомбинантен вирус на болестта на Марек (MD), серотип 1,
щам RN1250: 2,9 до 3,9 log₁₀ PFU*

Клетъчно асоцииран жив атенюиран вирус на болестта на Марек (MD), серотип 3,
щам HVT FC126: 3,0 до 4,0 log₁₀ PFU*

*PFU: плакообразуващи единици.

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки
Ваксинален концентрат:
Dimethyl sulfoxide
199 Earle medium
Sodium hydrogen carbonate
Hydrochloric acid
Вода за инжекции
Разтворител:
Sucrose
Casein hydrolysate
Phenolsulfonphthalein (Phenol red)
Dipotassium phosphate
Potassium dihydrogen phosphate
Sodium hydroxide or hydrochloric acid (for pH adjustment)
Вода за инжекции

Концентрат: жълта до червеникаво-розова опалесцентна хомогенна суспензия.

Разтворител: червено-оранжев кристален разтвор.

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Пилета.

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът

За активна имунизация на еднодневни пилета с цел предпазване от смъртност и намаляване на клиничните признаци и лезиите, причинени от вируса на болестта на Марек (MD) (включително силно вирулентен MD вирус).

Начало на имунитета: 5 дни след ваксинацията.

Продължителност на имунитета: една ваксинация е достатъчна да осигури защита през целия рисков период.

3.3 Противопоказания

Няма.

3.4 Специални предупреждения

Да се ваксинират само здрави животни.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Прилагайте обичайните асептични предпазни мерки при всички административни процедури. Като при всяка жива ваксина, ваксинираните птици могат да отделят и двата ваксинални щамове. Не е доказано, че ваксиналният щам RN1250 се пренася при експериментални условия. Ваксиналният щам HVT FC126 може да се пренася към пуйки. Подходящи ветеринарни и селскостопански мерки трябва да бъдат взети за избягване пренасянето на ваксиналните щамове към неваксинирани пилета, пуйки и други възприемчиви видове.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от ръкавици, предпазни очила и ботуши, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт, преди да се извади от течния азот, както и по време на размразяване и отваряне на ампулите. Замразените стъклени ампули могат да експлодират по време на резки температурни промени. Съхранявайте и използвайте течен азот само в сухо и добре проветриво място. Вдишването на течен азот е опасно.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

3.6 Неблагоприятни реакции

Пилета:

Няма.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия, или на местния му представител, или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. За съответните данни за връзка вижте също последната точка от листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Този ветеринарен лекарствен продукт е предназначен за приложение при еднодневни пилета, следователно безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на яйценосене.

3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарни лекарствени продукти. Поради тази причина, прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

3.9 Начин на приложение и дозировка

Подкожно приложение.

Приготвяне на ваксиналната суспензия:

- Да се използват ръкавици, предпазни очила и ботуши по време на размразяване и отваряне на ампулите. Работата с течен азот трябва да се извършва в добре проветриво място.
- Приготвянето на ваксината трябва да се планира преди изваждане на ампулите от течния азот. Точното количество на ампулите с ваксина и необходимото количество разтворител се изчисляват съгласно таблицата по-долу, предоставена като пример:

Торбичка с разтворител	Брой ампули с ваксина
1 торбичка с 200 ml разтворител	1 ампула, съдържаща 1 000 дози
1 торбичка с 400 ml разтворител	2 ампули, съдържащи 1 000 дози, или 1 ампула, съдържаща 2 000 дози
1 торбичка с 800 ml разтворител	4 ампули, съдържащи 1 000 дози, или 2 ампули, съдържащи 2 000 дози, или 1 ампула, съдържаща 4 000 дози

- Извадете от контейнера с течен азот само тези ампули, които трябва да се използват незабавно.
- Размразете бързо съдържанието на ампулите чрез леко разклащане във вода при температура 25 °C—30 °C. Процесът на размразяване не трябва да надвишава 90 секунди. Пристъпете незабавно към следващата стъпка.
- Веднага след размразяването подсушете ампулите и след това ги отворете, като ги държите на една ръка разстояние (за да се избегне рискът от нараняване, ако ампулата се счупи).
- Изберете стерилна спринцовка с подходящ размер за изтегляне на ваксината от всички размразени ампули и поставете игла с диаметър най-малко 18 G или по-голям.
- Внимателно вкарайте иглата на спринцовката през преградата на една от свързващите тръбички на торбичката и изтеглете 2 ml разтворител.
- Изтеглете цялото съдържание от всички размразени ампули в спринцовката.
- Прехвърлете съдържанието на спринцовката в торбичката с разтворител (да не се използва, ако разтворителят е мътен).
- Внимателно размесвайте ваксината в торбичката с разтворител, като движите торбичката напред и назад.
- Много е важно да изплакнете ампулите и върховете на ампулите. За да направите това, трябва да изтеглите малък обем от разтворителя, съдържащ ваксината, в спринцовката. След това бавно напълнете цялата ампула и върха ѝ. Изтеглете съдържанието от ампулата и върха ѝ и го върнете обратно в торбичката с разтворителя.
- Повторете процедурите по размразяване, отваряне, прехвърляне и измиване за съответния брой ампули, които трябва да се разтворят в торбичката с разтворителя.

- Ваксината е готова за употреба и трябва да се смеси чрез внимателно разклащане и да се използва незабавно. По време на ваксинация внимателно разклащайте торбичката често, за да сте сигурни, че ваксината остава хомогенна смес.
- Ваксина е бистра, червено-оранжево оцветена суспензия за инжектиране и трябва да бъде използвана в рамките на 2 часа. Да не се замразява при никакви обстоятелства. Не използвайте повторно веднъж отворени контейнери с ваксина.

Дозировка:

Еднократна инжекция с доза 0,2 ml за пиле на възраст 1 ден.

Начин на приложение:

Ваксината трябва да бъде прилагана чрез подкожно инжектиране във врата.

3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

Няма.

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност

Не е приложимо.

3.12 Карентни срокове

Нула дни.

4. ИМУНОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QI01AD03

Ваксината съдържа рекомбинантен вирус RN1250 и вирус HVT FC126, размножени върху пилешки емрионални клетки.

Вирусът RN1250 е модифициран MD вирус, съставен от три щама серотип 1. Геномът му също така съдържа дълги термални повторения на вируса на ретикулоендотелиоза.

Вирусът HVT FC126 е жив атенуиран пуешки херпес вирус.

Ваксината стимулира активен имунитет срещу болестта на Марек при пилета.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт с изключение на разтворителя, предоставен за употреба с ветеринарния лекарствен продукт.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 3 години.

Срок на годност на разтворителя: 2 години.

Срок на годност след разтваряне в съответствие с инструкциите: 2 часа при температура под 25 °C.

5.3 Специални условия за съхранение

Ваксинален концентрат:

Да се съхранява и транспортира в замразено състояние в течен азот.

Контейнерите с течен азот трябва да бъдат редовно проверявани за нивото на течен азот и да се допълват при необходимост.

Изхвърляйте всички ампули, които случайно са се размразили.

Разтворител:

Да се съхранява при температура под 30 °С. Да не се замразява. Да се пази от светлина.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

Ваксинален концентрат:

- Тип I стъклена ампула с 1 000 дози от ваксината, 5-ампулен държач.

- Тип I стъклена ампула с 2 000 дози от ваксината, 5-ампулен държач.

- Тип I стъклена ампула с 4 000 дози от ваксината, 4-ампулен държач.

Държачите на ампули се съхраняват в канистри, а последните – в контейнери с течен азот.

Разтворител:

- Поливинилхлоридна торбичка от 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1 000 ml, 1 200 ml, 1 600 ml, 1 800 ml или 2 400 ml.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

EU/2/23/302/001

EU/2/23/302/002

EU/2/23/302/003

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

24/10/2023

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

ДД/ММ/ГГГГ

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ПРИЛОЖЕНИЕ II

ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ КЪМ РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Няма.

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

А. ЕТИКЕТИ

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ МАЛКИ
ОПАКОВКИ ВЛП, КОИТО СЪДЪРЖАТ ЕДИНИЧНА ДОЗА**

СТЪКЛЕНА АМПУЛА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

PREVEXXION RN+HVT

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

1 000

2 000

4 000



3. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

4. СРОК НА ГОДНОСТ

Exp. {дд/мм/гггг}

**ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ ПЪРВИЧНАТА
ОПАКОВКА (ЕТИКЕТ) НА РАЗТВОРИТЕЛЯ**

Поливинилхлоридна торбичка

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА РАЗТВОРИТЕЛЯ

Разтворител за клетъчно асоциирани ваксини при птици

2. СЪДЪРЖАНИЕ СПРЯМО МАСА, ОБЕМ ИЛИ БРОЙ НА ЕДИНИЧНИТЕ ДОЗИ

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

3. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Преди употреба прочетете листовката, предоставена с ваксината.

4. УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява при температура под 30 °С. Да не се замразява. Да се пази от светлина.

5. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

6. СРОК НА ГОДНОСТ

EXP. {месец/година}

7. НАДПИСЪТ „САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА“

Само за ветеринарномедицинска употреба.



В. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

PREVEXXION RN+HVT концентрат и разтворител за инжекционна суспензия

2. Състав

Всяка доза 0,2 ml от ваксиналната суспензия съдържа:

Клетъчно асоцииран жив рекомбинантен вирус на болестта на Марек (MD), серотип 1, шам RN1250:	2,9 до 3,9 log ₁₀ PFU*
Клетъчно асоцииран жив атенюиран вирус на болестта на Марек (MD), серотип 3, шам HVT FC126:	3,0 до 4,0 log ₁₀ PFU*

*PFU: плакообразуващи единици.

Концентрат: жълта до червеникаво-розова опалесцентна хомогенна суспензия.
Разтворител: червено-оранжев кристален разтвор.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Пилета.

4. Показания за употреба

За активна имунизация на еднодневни пилета с цел предпазване от смъртност и намаляване на клиничните признаци и лезиите, причинени от вируса на болестта на Марек (MD) (включително силно вирулентен MD вирус).

Начало на имунитета: 5 дни след ваксинацията.

Продължителност на имунитета: една ваксинация е достатъчна да осигури защита през целия рисков период.

5. Противопоказания

Няма.

6. Специални предупреждения

Да се ваксинират само здрави животни.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Прилагайте обичайните асептични предпазни мерки при всички административни процедури. Като при всяка жива ваксина, ваксинираните птици могат да отделят и двата ваксинални щама. Не е било доказано, че ваксиналният шам RN1250 се пренася при експериментални условия. Ваксиналният шам HVT FC126 може да се пренася към пуйки. Подходящи ветеринарни и селскостопански мерки трябва да бъдат взети за избягване пренасянето на ваксиналните щамове към неваксинирани пилета, пуйки и други възприемчиви видове.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от ръкавици, предпазни очила и ботуши, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт, преди да се извади от течния азот, както и по време на размразяване и отваряне на ампулите. Замразените стъклени ампули могат да експлодират по време на резки температурни промени. Съхранявайте и използвайте течен азот само в сухо и добре проветриво място. Вдишването на течен азот е опасно.

Птици носачки:

Този продукт е предназначен за приложение при еднодневни пилета, следователно безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на яйценосене.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарни лекарствени продукти. Поради тази причина прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

Основни несъвместимости:

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт с изключение на разтворителя, предоставен за употреба с ветеринарния лекарствен продукт.

7. Неблагоприятни реакции

Пилета:

Няма.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: {подробности за националната система}.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Еднократна инжекция с доза 0,2 ml за пиле на възраст 1 ден.

Ваксината трябва да бъде прилагана чрез подкожно инжектиране във врата.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Приготвяне на ваксиналната суспензия:

- Да се използват ръкавици, предпазни очила и ботуши по време на размразяване и отваряне на ампулите. Работата с течен азот трябва да се извършва в добре проветриво място.
- Приготвянето на ваксината трябва да се планира преди изваждане на ампулите от течния азот. Точното количество на ампулите с ваксина и необходимото количество разтворител се изчисляват съгласно таблицата по-долу, предоставена като пример:

Торбичка с разтворител	Брой ампули с ваксина
1 торбичка с 200 ml разтворител	1 ампула, съдържаща 1 000 дози
1 торбичка с 400 ml разтворител	2 ампули, съдържащи 1 000 дози, или 1 ампула, съдържаща 2 000 дози
1 торбичка с 800 ml разтворител	4 ампули, съдържащи 1 000 дози, или 2 ампули, съдържащи 2 000 дози, или 1 ампула, съдържаща 4 000 дози

- Извадете от контейнера с течен азот само тези ампули, които трябва да се използват незабавно.
- Размразете бързо съдържанието на ампулите чрез леко разклащане във вода при температура 25 °С—30 °С. Процесът на размразяване не трябва да надвишава 90 секунди. Пристъпете незабавно към следващата стъпка.
- Веднага след размразяването подсушете ампулите и след това ги отворете, като ги държите на една ръка разстояние (за да се избегне рискът от нараняване, ако ампулата се счупи).
- Изберете стерилна спринцовка с подходящ размер за изтегляне на ваксината от всички размразени ампули и поставете игла с диаметър най-малко 18 G или по-голям.
- Внимателно вкарайте иглата на спринцовката през преградата на една от свързващите тръбички на торбичката и изтеглете 2 ml разтворител.
- Изтеглете цялото съдържание от всички размразени ампули в спринцовката.
- Прехвърлете съдържанието на спринцовката в торбичката с разтворител (да не се използва, ако разтворителят е мътен).
- Внимателно размесвайте ваксината в торбичката с разтворител, като движите торбичката напред и назад.
- Много е важно да изплакнете ампулите и върховете на ампулите. За да направите това, трябва да изтеглите малък обем от разтворителя, съдържащ ваксината, в спринцовката. След това бавно напълнете цялата ампула и върха ѝ. Изтеглете съдържанието от ампулата и върха ѝ и го върнете обратно в торбичката с разтворителя.
- Повторете процедурите по размразяване, отваряне, прехвърляне и измиване за съответния брой ампули, които трябва да се разтворят в торбичката с разтворителя.
- Ваксината е готова за употреба и трябва да се смеси чрез внимателно разклащане и да се използва незабавно. По време на ваксинация внимателно разклащайте торбичката често, за да сте сигурни, че ваксината остава хомогенна смес.
- Ваксина е бистра, червено-оранжево оцветена суспензия за инжектиране и трябва да бъде използвана в рамките на 2 часа. Да не се замразява при никакви обстоятелства. Не използвайте повторно веднъж отворени контейнери с ваксина.

10. Карентни срокове

Нула дни.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Ваксинален концентрат:

Да се съхранява и транспортира в замразено състояние в течен азот.

Контейнерите с течен азот трябва да бъдат редовно проверявани за нивото на течен азот и да се допълват при необходимост.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета след срока на годност. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Разтворител:

Да се съхранява при температура под 30 °С. Да не се замразява. Да се пази от светлина.

Да не се използва този разтворител след изтичане срока на годност, посочен върху етикета след срока на годност. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след разтваряне, съгласно указанията: 2 часа при температура под 25 °С.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Изхвърляйте всички ампули, които случайно са се размразили. Да не се замразяват повторно при никакви обстоятелства. Не използвайте повторно веднъж отворени ампули с ваксина.

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

EU/2/23/302/001-003

Размери на опаковката:

Ваксинален концентрат:

- Тип I стъклена ампула с 1 000 дози от ваксината, 5-ампулен държач.
- Тип I стъклена ампула с 2 000 дози от ваксината, 5-ампулен държач.
- Тип I стъклена ампула с 4 000 дози от ваксината, 4-ампулен държач.

Държачите на ампули се съхраняват в канистри, а последните – в контейнери с течен азот.

Разтворител:

- Поливинилхлоридна торбичка от 200 ml, 400 ml, 600 ml, 800 ml, 1 000 ml, 1 200 ml, 1 600 ml, 1 800 ml или 2 400 ml.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

ММ/ГГГГ

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Германия

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

Ваксина:

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

Разтворител:

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

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

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

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
Тел.: +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

Deutschland

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

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

Malta

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

Nederland

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

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

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

Latvija

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

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

United Kingdom (Northern Ireland)

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

17. Допълнителна информация

Ваксината съдържа рекомбинантния вирус RN1250 и вируса HVT FC126, размножен върху пилешки ембрионални клетки.

Вирусът RN1250 е модифициран MD вирус, съставен от три щама серотип 1. Геномът му също така съдържа дълги термални повторения на вируса на ретикулоендотелиоза.

Вирусът HVT FC126 е жив атенюиран пуешки херпес вирус.

Ваксината стимулира активен имунитет срещу болестта на Марек при пилета.