

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Bovilis Bovipast RSP, injekcinė suspensija galvijams

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje dozėje (5 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

inaktyvinto EV908 padermės galvijų respiratorinio sincitinio (GRS) viruso $10^{4,77} - 10^{5,45}$ U/dozėje*,
inaktyvinto SF-4 Reisinger padermės paragripo-3 viruso $10^{3,54} - 10^{4,85}$ U/dozėje*,
inaktyvintų A1 serotipo M4/1 padermės *Mannheimia haemolytica* $10^{4,24} - 10^{5,00}$ U/dozėje*;

*Rezultatai gauti AlphaLISA tyrimais

adjuvantų:

aluminio hidroksido 37,5 mg,
Quil A (saponino) 0,189 – 0,791 mg.

Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Tiomersalis	0,032 – 0,058 mg
Simetikonas	
Formaldehidas	

Blyškiai geltona arba raudonai rausva su balkšvomis nuosėdomis. Suplakus nuosėdos lengvai virsta nepermatoma balkšva arba raudona/rausva suspensija.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Galvijams aktyviai imunizuoti nuo:

- paragripo-3 viruso, norint sumažinti infekciją;
- galvijų respiratorinio sincitinio viruso, norint sumažinti infekciją ir klinikinius požymius;
- A1 serotipo *Mannheimia haemolytica*, norint sumažinti infekciją, gaištumą, klinikinius požymius, plaučių pažeidimus bei A1 ir A6 serotipų sukeltą bakterinę plaučių invaziją.

Kryžminis imunitetas A6 serotipo *Mannheimia haemolytica* buvo įrodytas laboratoriniu užkrėtimo bandymu po pirmo vakcinacijos kurso.

Stipriausias humoralinis imuninis atsakas į galvijų respiratorinio sincitinio virusą ir paragripo-3 virusą pasireiškia praėjus maždaug 2 sav. po pagrindinio vakcinavimo. Apsauginio imuniteto trukmė užkrėtimo bandymu tiriama nebuvo.

Imuniteto pradžia: 2 sav.

Imuniteto trukmė: nenustatyta.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima vakcinuoti gyvulių, kurie jau serga kitomis ligomis, yra intensyviai užsikrėtę parazitais arba labai išsekę, nes reikiamas imunitetas susidaro tik sveikiems ir imuninį atsaką generuoti sugebantiems gyvuliams.

3.4. Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Pagrindinį vakcinavimą būtina pradėti laiku, kad reikiamas imunitetas spėtų susidaryti prieš prasidedant rizikos laikotarpiui. Veršelių pagrindinis vakcinavimas turi būti baigtas prieš juos pervedant į atskiras patalpas arba atliekamas tose patalpose karantino metu.

Norint sumažinti sergamumą, rekomenduojama vakcinuoti visus bandos gyvulius, jeigu tam nėra kontraindikacijos. Kai kurie nevakcinuoti gyvuliai gali platinti patogenus ir sukelti ligą.

Vakcinuojant veršelius iki 6 sav. amžiaus, imuninio atsako mastą gali slopinti motininiai antikūnai. Tačiau užkrėtimo bandymų rezultatai rodo, kad stipri apsauga nuo galvijų respiratorinio sincitinio viruso sukeliamos ligos išlieka 3 sav. po pagrindinio vakcinavimo bei stipri apsauga nuo paragripo-3 viruso ir A1 serotipo *Mannheimia haemolytica* – 6 sav. po pagrindinio vakcinavimo. Užkrėtimo bandymų su veršeliais, turinčiais motininį antikūnų, rezultatai taip pat rodo, kad kryžminis imunitetas A6 serotipui susidaro praėjus 2 sav. po vakcinavimo kurso užbaigimo. Serologiniai tyrimai rodo, kad kryžminis imunitetas išlieka iki 6 sav. po pagrindinio vakcinavimo.

Veršelių kvėpavimo takų infekcijos dažnai būna susijusios su prasta higiena. Todėl bendrų higienos sąlygų ūkyje gerinimas labai padidina vakcinavimo veiksmingumą.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Galvijai:

Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų)	Injekcijos vietos patinimas ¹ . Pakilusi temperatūra ² , nenoras judėti.
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Padidėjusio jautrumo reakcija ³ .

¹ Laikinas (ypatingai retais atvejais gali susidaryti siauras iki 10 cm ilgio tynis). Paprastai šie tyniai visiškai išnyksta arba sumažėja iki vos pastebimo mažo gumbelio per 2–3 sav. po vakcinavimo, tačiau kai kuriems gyvuliams labai mažos reakcijos gali būti pastebimos iki 3 mėn.

² Trumpalaikė ir nežymi, išliekanti daugiausia 3 d. po vakcinavimo.

³ Gali būti mirtina.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad galvijams nuo 3 sav. amžiaus šią vakciną galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Bovilis IBR marker live vakcina.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtą produktą. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Paprastai prieš pat vakcinavimą arba iš karto po jo negalima naudoti imunosupresinių vaistų, nes reikiamas imunitetas susidaro tik imuninį atsaką generuoti sugebantiems gyvuliams.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Dozė

5 ml.

Naudojimo būdas

Švirkšti po oda. Švirkšti į vieną kaklo pusę.

Pagrindinis vakcinavimas

Veršelius nuo maždaug 2 sav. amžiaus reikia vakcinuoti du kartus su maždaug 4 sav. pertrauka.

Revakcinavimas

Jei reikia, revakcinuojama vieną kartą maždaug 2 sav. prieš artėjantį rizikos laikotarpį (pvz., transportavimą, įvedimą į bandą, pervedimą į kitas patalpas).

Prieš naudojimą vakciną reikia gerai suplakti.

Vakcinos naudojimui rekomenduojamos 1,5–2,0 mm skersmens ir 10–18 mm ilgio adatos. Prieš naudojimą vakciną reikia atšildyti iki kambario temperatūros ir nedelsiant sušvirkšti.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Atsitiktinis perdozavimas neturėtų sukelti jokios kitos reakcijos nei aprašyta 3.6 p., tačiau tynis gali būti didesnis ir gali daugiau pakilti kūno temperatūra.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinį ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

0 parų.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QI02AL04.

Vakcinoje yra šių veikliųjų medžiagų: inaktyvinto galvijų respiratorinio sincitinio viruso (EV908 padermės) ir inaktyvinto paragripo-3 viruso (SF-4 Reisinger padermės) bei inaktyvintų *Mannheimia haemolytica* bakterijų (A1 serotipo), daugintų apribojus geležies kiekį. Vakcinos sudėtyje taip pat yra adjuvantų: aliuminio hidroksido ir Quil A. Tiomersalis naudojamas kaip konservantas.

Vakcina skatina susidaryti antikūnus prieš galvijų respiratorinio sincitinio virusą, paragripo-3 virusą ir *Mannheimia haemolytica*.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 28 mėn.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 10 val.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).
Saugoti nuo šalčio.
Saugoti nuo šviesos.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

I tipo stiklo (Ph. Eur.) buteliukai po 50 ml (10 dozių), užkimšti I tipo gumos (Ph. Eur.) kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gofruotais gaubteliais.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Intervet International B.V.

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/09/1883/001

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2009-09-07.

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2024-02-23

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS
KARTONINĖ DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Bovilis Bovipast RSP, injekcinė suspensija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje dozėje (5 ml) yra:

inakt. EV908 padermės BRS viruso

inakt. SF-4 Reisinger padermės paragripo-3 viruso

inakt. A1 serotipo M4 padermės *Mannheimia haemolytica*

$10^{4,77} - 10^{5,45}$ U/dozėje,

$10^{3,54} - 10^{4,85}$ U/dozėje,

$10^{4,24} - 10^{5,00}$ U/dozėje.

3. PAKUOTĖS DYDIS

50 ml (10 dozių)

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai.

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti po oda.

7. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, sunaudoti per 10 val.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti šaldytuve. Saugoti nuo šalčio. Saugoti nuo šviesos.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“
--

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“
--

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Intervet International B.V.

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/09/1883/001

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

Stiklinis 50 ml buteliukas

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Bovilis Bovipast RSP

**2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

5 ml:

inakt.: BRSV, PI-3, A1 *M. haemolytica*

50 ml

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, sunaudoti per 10 val.

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Bovilis Bovipast RSP, injekcinė suspensija galvijams

2. Sudėtis

Kiekvienoje dozėje (5 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

inaktyvinto EV908 padermės galvijų respiratorinio sincitinio (GRS) viruso	$10^{4,77} - 10^{5,45}$ U/dozėje*,
inaktyvinto SF-4 Reisinger padermės paragripo-3 viruso	$10^{3,54} - 10^{4,85}$ U/dozėje*,
inaktyvintų A1 serotipo M4/1 padermės <i>Mannheimia haemolytica</i>	$10^{4,24} - 10^{5,00}$ U/dozėje*,

*Rezultatai gauti AlphaLISA tyrimais

adjuvantų:

aliuminio hidroksido	37,5 mg,
Quil A (saponino)	0,189 – 0,791 mg,

pagalbinės medžiagos:

tiomersalio	0,032 mg – 0,058 mg.
-------------	----------------------

Blyškiai geltona arba raudonai rausva su balkšvomis nuosėdomis. Suplakus nuosėdos lengvai virsta nepermatoma balkšva arba raudona/rausva suspensija.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai.

4. Naudojimo indikacijos

Galvijams aktyviai imunizuoti nuo:

- paragripo-3 viruso, norint sumažinti infekciją;
- galvijų respiratorinio sincitinio viruso, norint sumažinti infekciją ir klinikinius požymius;
- A1 serotipo *Mannheimia haemolytica*, norint sumažinti infekciją, gaištamumą, klinikinius požymius, plaučių pažeidimus bei A1 ir A6 serotipų sukeltą bakterinę plaučių invaziją.

Kryžminis imunitetas A6 serotipo *Mannheimia haemolytica* buvo įrodytas laboratoriniu užkrėtimo bandymu po pirmo vakcinacijos kurso.

Stipriausias humoralinis imuninis atsakas į galvijų respiratorinio sincitinio virusą ir paragripo-3 virusą pasireiškia praėjus maždaug 2 sav. po pagrindinio vakcinavimo. Apsauginio imuniteto trukmė užkrėtimo bandymu tiriama nebuvo.

5. Kontraindikacijos

Negalima vakcinuoti gyvulių, kurie jau serga kitomis ligomis, yra intensyviai užsikrėtę parazitais arba labai išsekę, nes reikiamas imunitetas susidaro tik sveikiems ir imuninį atsaką generuoti sugebantiems gyvuliams.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Pagrindinį vakcinavimą būtina pradėti laiku, kad reikiamas imunitetas spėtų susidaryti prieš prasidedant rizikos laikotarpiui. Veršelių pagrindinis vakcinavimas turi būti baigtas prieš juos pervedant į atskiras patalpas arba atliekamas tose patalpose karantino metu.

Norint sumažinti sergamumą, rekomenduojama vakcinuoti visus bandos gyvulius, jeigu tam nėra kontraindikacijos. Kai kurie nevakcinuoti gyvuliai gali platinti patogenus ir sukelti ligą.

Vakcinuojant veršelius iki 6 sav. amžiaus, imuninio atsako mastą gali slopinti motininiai antikūnai. Tačiau užkrėtimo bandymų rezultatai rodo, kad stipri apsauga nuo galvijų respiratorinio sincitinio viruso sukeliamos ligos išlieka 3 sav. po pagrindinio vakcinavimo bei stipri apsauga nuo paragripo-3 viruso ir A1 serotipo *Mannheimia haemolytica* – 6 sav. po pagrindinio vakcinavimo. Užkrėtimo bandymų su veršeliais, turinčiais motininių antikūnų, rezultatai, taip pat rodo, kad kryžminis imunitetas A6 serotipui susidaro praėjus 2 sav. po vakcinavimo kurso užbaigimo. Serologiniai tyrimai rodo, kad kryžminis imunitetas išlieka iki 6 sav. po pagrindinio vakcinavimo.

Veršelių kvėpavimo takų infekcijos dažnai būna susijusios su prasta higiena. Todėl bendrų higienos sąlygų ūkyje gerinimas labai padidina vakcinavimo veiksmingumą.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad galvijams nuo 3 sav. amžiaus šią vakciną galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Bovilis IBR marker live vakcina.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą, vienu metu naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtą produktą. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Paprastai prieš pat vakcinavimą arba iš karto po jo negalima naudoti imunosupresinių vaistų, nes reikiamas imunitetas susidaro tik imuninį atsaką generuoti sugebantiems gyvuliams.

Perdozavimas

Atsitiktinis perdozavimas neturėtų sukelti jokios kitos reakcijos nei aprašyta skyriuje „Nepageidaujamos reakcijos“, tačiau tynis gali būti didesnis ir gali daugiau pakilti kūno temperatūra.

Pagrindiniai nesuderinamumai:

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Galvijai:

Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų)	Injekcijos vietos patinimas ¹ . Pakilusi temperatūra ² , nenoras judėti.
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Padidėjusio jautrumo reakcija ³ .

¹ Laikinas (ypatingai retais atvejais gali susidaryti siauras iki 10 cm ilgio tynis). Paprastai šie tyniai visiškai išnyksta arba sumažėja iki vos pastebimo mažo gumbelio per 2–3 sav. po vakcinavimo, tačiau kai kuriems gyvuliams labai mažos reakcijos gali būti pastebimos iki 3 mėn.

² Trumpalaikė ir nežymi, išliekanti daugiausia 3 d. po vakcinavimo.

³ Gali būti mirtina.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokiais nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: www.vmvt.lt

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Dozė

5 ml.

Naudojimo būdas

Švirkšti po oda. Švirkšti į vieną kaklo pusę.

Pagrindinis vakcinavimas

Veršelius nuo maždaug 2 sav. amžiaus reikia vakcinuoti du kartus su maždaug 4 sav. pertrauka.

Revakcinavimas

Jei reikia, revakcinuojama vieną kartą maždaug 2 sav. prieš artėjantį rizikos laikotarpį (pvz., transportavimą, įvedimą į bandą, pervedimą į kitas patalpas).

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš naudojimą vakciną reikia gerai suplakti.

Vakcinos naudojimui rekomenduojamos 1,5–2,0 mm skersmens ir 10–18 mm ilgio adatos. Prieš naudojimą vakciną reikia atšildyti iki kambario temperatūros ir nedelsiant sušvirkšti.

10. Išlauka

0 parų.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).
Saugoti nuo šalčio.
Saugoti nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.
Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 10 val.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/09/1883/001

Pakuotės dydis:

kartoninė dėžutė, kurioje yra 1 stiklinis 50 ml buteliukas (10 dozių).

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2024-02-23

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxtmeer
Nyderlandai
Tel: + 37052196111

17. Kita informacija

Vakcinoje yra šių veikliųjų medžiagų: inaktyvinto galvijų respiratorinio sincitinio viruso (EV908 padermės) ir inaktyvinto paragripo-3 viruso (SF-4 Reisinger padermės) bei inaktyvintų *Mannheimia haemolytica* bakterijų (A1 serotipo), daugintų apribojus geležies kiekį. Vakcina skatina susidaryti antikūnus prieš galvijų respiratorinio sincitinio virusą, paragripo-3 virusą ir *Mannheimia haemolytica*.

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.
