

ANNESS I
KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Innovax-ND-ILT konċentrat u solvent għal sospensjoni għall-injezzjoni għat-tiġieġ

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull doża tal-vaċċin rikostitwit (0.2ml għal użu taħt il-ġilda jew 0.05 ml għall-użu fil-bajd) fi:

Sustanza Attiva:

Herpes virus rikombinant tad-dundjan ħaj assoċjat ma' ċelloli (strejn HVT/NDV/ILT), li jesprimi l-fusjoni ta' proteini tal-virus tal-marda Newcastle u l-glicoprotejun gD u gI tal-marda virali infettiva laryngotracheitis: $10^{3.3} - 10^{4.3}$ PFU¹.

PFU¹ - plaque forming units

Ingredjenti oħra:

Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra
Konċentrat:
Serum bovin
Medium tal-ħnejjex
Dimethyl sulfoxide
Solvent:
Sucrose
Sodium chloride
Disodium hydrogen phosphate dihydrate
Phenolsulfonphthalein (Phenol red)
Potassium dihydrogen phosphate
Ilma għall-injezzjonijiet

Konċentrat: konċentrat kważi ġamra sa ġamra

Solvent: soluzzjoni čara, ġamra

3. TAGħrif KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Tigieġ u bajd tat-tiġieġ embrijonat.

3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.

Għall-immunità attiva tal-flież ta` ġurnata jew bajd embrijonat ta` 18-19-il ġurnata:

- sabiex titnaqqas il-mortalità u s-sinjal kliniči kkawżati mill-marda virali Newcastle (ND)
- sabiex tipprevjeni l-mortalità u tnaqqas is-sinjal kliniči u leżjonijiet ikkawżati mill-marda virali tal-laryngotracheitis (ILT) u marda virali tal-Marek (MD).

Bidu tal-immunità: ND: 5 ġimħat ta' età

ILT: 4 ġimħat ta' età
MD: 9 ijiem

Perjodu tal-immunità: ND: 62 ġimħat
ILT: 62 ġimħat
MD: il-perjodu kollu ta` riskju

3.3 Kontraindikazzjonijiet

Xejn.

3.4 Twissijiet speċjali

Laqqam annimali f'sahħithom biss.

3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Bħala vaċċin haj, l-istrejn tal-vaċċin li jitneħha minn għasafar vaċċinati jista' jinxtered għad-dundjani. Provi fuq is-sigurtà wrew li l-istrejn huwa sigur għad-dundjani. Madanakollu, miżuri ta' prekawzjoni għandhom jiġu segwiti sabiex tevita kuntatt dirett jew indirett bejn tiġieg vaċċinati u dundjani.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali

L-immaniġġjar tan-nitrogenu likwidu għandu jsir f'post ivventilat tajjeb.

Innovax-ND-ILT huwa sospensjoni ta` virus ippakkjat f'kunjetti tal-ħtieg u mahżun f'nitrogenu likwidu. Qabel tnejhi l-kunjetti mill-kontenit tan-nitrogenu likwidu, tagħmir protettiv li jikkonsisti f'ingwanti, kmiem twal u maskra għall-wiċċ jew gogils għandu jintlibes. Sabiex tipprevjeni feriti sejri, f'każ ta' accident jew bin-nitrogenu likwidu jew bil-kunjetti meta tkun qed tnejhi l-kunjetti mill-kontenit, żomm il-pala tal-id bl-ingwanti 'l bogħod mill-ġisem u l-wiċċ. Għandha tingħata attenzjoni sabiex tevita li tikkontamina jdejk, għajnejk u l-ħwejjeg bis-sospensjoni. KAWTELA: huwa magħruf li l-kunjetti jisplodu fuq tibdil f'daqqa fit-temperatura. Thollx f'ilma shun jew ilma friżat. Għal din r-raġuni, holl il-kunjetti f'ilma nadif bejn 25 °C – 27 °C.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mħux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Xejn li hu magħruf.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilment permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqiegħid fis-suq jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara l-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita fi żmien il-bidien.

3.8 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja li turi li l-vaċċin jista jitħallat fl-istess solvent u jiġi amministrat taħt il-ġilda ma' Nobilis Rismavac. Għall-użu mħallat, il-bidu tal-immunità ta` 5 ijiem , għiet murija għall-MD.

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja li turi li Nobilis ND clone 30 jew Nobilis ND C2 jista' jiġi amministrat lil fliex ta' ġurnata li huma mlaqqma jew taħt il-ġilda jew *in ovo* bil-vaċċin. Għal l-użu assoċjat, bidu tal-immunità ta' 2 ġimgħat gew demonstrati għall-ND. Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja li turi li Nobilis IB Ma5 jew Nobilis IB 4-91 vaċċin jista' jiġi amministrat lil fliex ta' ġurnata li huma mlaqqma jew taħt il-ġilda jew *in ovo* bil-vaċċin.

M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja ta' dan il-vaċċin meta jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott mediciinali veterinarju ħlief dawk il-prodotti msemmija aktar 'il fuq. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-vaċċin qabel jew wara xi prodott mediciinali veterinarju ieħor, għaldaqstant għandha tittieħed kaž b'każ.

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ

Pożologija:

Użu għal taħt il-ġilda: injezzjoni waħda ta' 0.2 ml kull fellus.

In ovo: injezzjoni waħda ta' 0.05 ml kull bajda.

Preparazzjoni tal-vaċċin:

Il-prekawzjonijiet asettiċi tas-soltu għandhom jintużaw ghall-proċeduri ta' preparazzjoni u amministrazzjon. L-immaniġġjar tan-nitrogħu likwidu għandu jsir f'post ivventilat tajjeb.

1. Użu is-solvent tas-sospensjoni tal-vaċċin tat-tjur *cell associated*. Hallat il-vaċċin skont it – tabella t'hawn taħt:

Għall-użu taħt il-ġilda rrikostitwixxi l-vaċċin skont it-tabella hawn taħt:

Borża tas-Solvent	Numru ta' kunjetti tal-vaċċin għal użu taħt il-ġilda
Borża ta' 400 ml solvent	Kunjett 1 li fi 2000 doża
Borża ta' 800 ml solvent	2 kunjetti li fihom 2000 doża
Borża ta' 800 ml solvent	Kunjett 1 li fi 4000 doża
Borża ta' 1200 ml solvent	3 kunjetti li fihom 2000 doża
Borża ta' 1600 ml solvent	4 kunjetti li fihom 2000 doża
Borża ta' 1600 ml solvent	2 kunjetti li fihom 4000 doża

Meta dan il-prodott jiġi mħallat ma' Nobilis Rismavac, it-tnejn li huma għandhom jiġu dilwiti fl-istess borża tas-solvent bl-istess mod (400 ml ta' solvent għal kull 2 000 doża taż-żewġ prodotti jew 800 ml ta' solvent għal kull 4 000 doża taż-żewġ prodotti).

Għall-użu *in ovo* rrikostitwixxi l-vaċċin skont it-tabella hawn taħt:

Borża tas-Solvent	Numru ta' kunjetti tal-vaċċin għal użu <i>in ovo</i>
Borża ta' 400 ml solvent	4 kunjetti li fihom 2000 doża
Borża ta' 400 ml solvent	2 kunjetti li fihom 2000 doża
Borża ta' 800 ml solvent	8 kunjetti li fihom 2000 doża
Borża ta' 800 ml solvent	4 kunjetti li fihom 2000 doża
Borża ta' 1200 ml solvent	12 kunjetti li fihom 2000 doża
Borża ta' 1200 ml solvent	6 kunjetti li fihom 4000 doża
Borża ta' 1600 ml solvent	16 kunjetti li fihom 2000 doża
Borża ta' 1600 ml solvent	8 kunjetti li fihom 4000 doża

Is-solvent irid ikun čar, aħmar fil-kultur, mingħajr sedimenti u f' temperatura tal-kamra (15 °C– 25 °C) fil-hin tat-tħallit.

2. Il-preparazzjoni tal-vaċċin għandha tkun pjanata qabel ma l-kunjetti jitneħħew min-nitrogenu likwidu u l-ammont eżatt tal-kunjetti tal-vaċċin u l-ammont tas-solvent li hemm bżonn għandhom jiġu kkalkulati qabel. M'hemmx informazzjoni fuq in-numru ta' doži fuq il-kunjetti ladarba jitneħħew minn posthom, għalhekk għandha tingħata attenzjoni specjalisti sabiex tiżgura u tevita li ma jkunx hemm taħwid tal-kunjetti ma' numru differenti ta' doži u li s-solvent t-tajjeb jiġi użat.
3. Qabel tneħħi l-kunjetti mill-kontenitur tan-nitrogenu likwidu, ipprotegi l-idejn b`ingwanti, ilbes kmiem twal u uža maskra għall-wiċċ jew gogils biex tneħħi l-kunjetti mill-kontenitur, żomm il-pala tal-id bl-ingwanti 'l bogħod mill-ġisem u l-wiċċ.
4. Meta tneħħi kontenitur (cane) bil-kunjetti mill-kanister fil-kontenitur tan-nitrogenu likwidu, esponi biss il-kunjett(i) li se jintuża(w) minnufih. Huwa rakkomandat li timmaniġja sa massimu ta' 5 kunjetti (minn kontenitur (cane) wieħed) f' kull hin. Wara li jitneħħew il-kunjett(i), il-kunjetti li jifdal għandhom jitpoġġew lura fil-kanister tan-nitrogenu likwidu immedjatament.
5. Il-kontenut tal-kunjett(i) għandu jiġi mholl malajr billi tgħoddos f' ilma nadif bejn 25 °C–27 °C. Hawwad il-kunjett(i) bil-mod sabiex jinfirex il-kontenut. Huwa importanti li s-sospensjoni, wara li tiġi mħollija, titħawwad mill-ewwel mas-solvent sabiex tipprotegi ċ-ċellooli. Nixxef il-kunjett, u kisser il-kunjett mill-ghonq u immedjatament ipproċedi kif deskrirt hawn taħt.
6. Iġbed bil-mod il-kontenut tal-kunjett f'siringa sterili, immuntata b`labbra 18G.
7. Daħħal il-labra mit-tapp tal-borża tas-solvent u žid bil-mod il-kontenut tas-siringa fis-solvent. Hawwad bil-mod u aqleb il-borża sabiex jithawwad il-vaċċin. Iġbed parti mis-solvent fis-siringa biex tlaħlaħ il-kunjett. Nehħi l-hasla mill-kunjett u injetta bil-mod fil-borża tas-solvent.
8. Irrepeti passi 6 u 7 għal ampulli addizzjonali, jekk meħtieġa.
9. Nehħi s-siringa u aqleb il-borża (6-8 darbiet) sabiex thawwad il-vaċċin.
10. Il-vaċċin issa huwa lest biex jintuża. Wara li żżid il-kontenut tal-kunjett mas-solvent, il-prodott lest biex jintuża huwa sospensjoni għall-injezzjoni ċara u ta' kultur hamrani.

Amministrazzjoni:

Il-vaċċin huwa amministrat b`injezzjoni taħt il-ġilda fl-ghonq jew injezzjoni fil-bajd. Il-borża tal-vaċċin għandha tiġi mdawra spiss waqt il-vaċċinazzjonijiet sabiex tiżgura li s-sospensjoni tal-vaċċin tibqa' omoġena u li t-titer korett tal-vaċċin viralji jiġi amministrat (eż-ż-żid waqt sessjonijiet twal ta' vaċċinazjoni).

Kontroll ta' kif jinħażen korrettament:

Sabiex tagħmel spezzjoni fuq hażna u trasport koretti il-kunjetti huma mpoġġiżiin rashom 'l-isfel fil-kontenitur tan-nitrogenu likwidu. Jekk is-sospensjoni friżata tinsab fil-ponta tal-kunjett dan jindika li s-sospensjoni nħallet u ma tistax tintuża.

3.10 Sintomi ta' doža eċċessiva (u fejn applikabbli, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)

L-ebda sintomu ma ġie osservat wara l-amministrazzjoni ta' doža ta' 10 darbiet tal-vaċċin.

3.11 Restrizzjonijiet specjalisti għall-użu u kundizzjonijiet specjalisti għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediciinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza

Kull persuna li għandha ġsieb timmanifattura, timporta, iż-żomm, tiddistribwixxi, tbigh, tipprovdi u/jew tuża dan il-prodott mediciinali veterinarju għandha l-ewwel tikkuntattja l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru relevanti dwar il-programmi ta' tilqim fis-seħħ, minħabba li dawn l-attivitàajiet jistgħu jkunu pprojbiti fit-teritorju kollu ta' Stat Membru jew f'parti minnu skont il-ligi nazzjonali.

Hemm bżonn ta' hrug tal-lott minn awtorità ta' kontroll ufficjali għal dan il-prodott skont ir-rekwizjiti nazzjonali.

3.12 Perjodi ta' tiżmim

Xejn.

4. INFORMAZZJONI IMMUNOLOGIKA

4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QI01AD17.

Il-vaċċin huwa virus ħaj tal-Herpes assoċjat ma' ċelloli rikombinanti tad-dundjan (strejn HVT), li jesprimi l-fusjoni ta' proteini tal-virus tal-marda Newcastle u l-glycoproteini gD u gI tal-marda viral infettiva tal-laryngotracheitis u l-marda Marek fit-tiġieġ.

5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

5.1 Inkompatibbiltajiet maġġuri

Thallatx ma' ebda prodott mediciinali veterinarju ieħor ħlief mad-dilwent provdut għal użu ma' dan il-prodott mediciinali jew man-Nobilis Rismavac.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediciinali

Żmien kemm idum tajjeb il-konċentrat kif ippakkjat ghall-bejgh: 3 snin

Żmien kemm idum tajjeb is-solvent kif ippakkjat ghall-bejgh: 3 snin

Żmien kemm idum tajjeb wara li jiġi rikostitwit skont l-istruzzjonijiet: 2 sigħat

5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Konċentrat:

Aħżeen u ttrasporta ffriżat fin-nitrogenu likwidu (taħt -140 °C)

Solvent:

Aħżeen f' temperaturi anqas minn 30 °C

Kontenituru:

Aħżeen il-kontenituru tan-nitrogenu likwidu f'pozizzjoni soda u wieqaf f' kamra nadifa, xotta u vventilata tajjeb separata mill-kamra fejn ifaqqsu l-bajd.

5.4 In-natura u l-ġħamlu tal-ippakkjjar li jmiss mal-prodott

Konċentrat:

- Kunjett wieħed tal-ħgieg tip I ta' 2ml li fih 2,000 jew 4,000 doža. Il-kunjetti huma maħżuna fuq cane u mwaħħla mal-cane hemm klippa kkulurita li turi d-doża (2,000 doži: klippa kulur roža salamun u l-4,000 doža: klippa safranija).

Solvent:

- Borża waħda tal-plastik bis-saffi ta` 400ml
- Borża waħda tal-plastik bis-saffi ta` 800ml
- Borża waħda tal-plastik bis-saffi ta` 1200ml
- Borża waħda tal-plastik bis-saffi ta` 1600ml

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qegħdin fis-suq.

5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediciinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Il-mediciini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uža skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott medicinali veterinarju kkonċernat.

6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Intervet International B.V.

7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/2026/001-002

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 16/09/2020

9. DATA TAL-AHHAR REVIŻJONI TAL-KARRATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

{XX/SSSS}

10. KLASIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal-Prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANNESS II

KONDIZZJONIJIET U HTIĞIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Xejn

ANNESS III
TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTA

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI
JMISS MAL-PRODOTT**

KUNETT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Innovax-ND-ILT

2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI

HVT/NDV/ILT

3. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

4. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ss}

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT
BORŻA TAS-SOLVENT 400/800/1200/1600 ml**

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Solvent ghall-vaċċin assoċjat maċ-ċelloli għat-tjur.

2. KONTENUT BIL-PIŻ, BIL-VOLUM JEW BIN-NUMRU TA' DOŻi

400 ml

800 ml

1200 ml

1600 ml

3. MOD(I) TA' AMMINISTRAZZJONI

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

4. KUNDIZZJONIJIET SPEĊJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Aħżeen f'temperatura anqas minn 30 °C.

5. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

6. DATA TA' SKADENZA

EXP {xx/ss}

7. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”

Għall-kura tal-annimali biss.

B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF GHAL:

1. L-isem tal-prodott mediciinali veterinarju

Innovax-ND-ILT konċentrat u solvent għall-sospensjoni għall-injezzjoni għat-tigieg

2. Kompożizzjoni

Kull doża tal-vaċċin rikostitwit (0.2 ml għall-użu taħt il-ġilda jew 0.05 ml għall-użu *in ovo*) fiha:

Herpes virus rikombinant tad-dundjan haj assoċjat ma' ċelloli (strejn HVT/NDV/ILT), li jesprimi l-fusjoni ta' proteini tal-virus tal-marda Newcastle u l-glicoprotejun gD u gI tal-marda virali infettiva laryngotracheitis: $10^{3.3} - 10^{4.3}$ PFU¹.

PFU¹ - *plaque forming units*

Konċentrat: konċentrat kwaži ħamra sa ħamra

Solvent: soluzzjoni čara, ħamra

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Tigieg u bajd tat-tigieg embrijonat.

4. Indikazzjonijiet għall-użu

Għall-immunità attiva tal-flieles ta` ġurnata:

- sabiex titnaqqas il-mortalità u s-sinjali kliniči kkawżati mill-marda virali Newcastle (ND)
- sabiex tipprevjeni l-mortalità u tnaqqas s-sinjali kliniči u leżjonijiet ikkawżati mill-marda virali tal-laryngotracheitis (ILT)
- sabiex tnaqqas il-mortalità, sinjali kliniči u leżjonijiet ikkawżati mill-marda virali tal-Marek (MD).

Bidu tal-immunità:
ND: 5 ġimħat ta' età
ILT: 4 ġimħat ta' età
MD: 9 ijiem

Perjodu tal-immunità:
ND: 62 ġimħat
ILT: 62 ġimħat
MD: il-perjodu kollu ta` riskju

5. Kontraindikazzjonijiet

Xejn.

6. Twissijiet speċjali

Twissijiet speċjali:

Laqqam annimali f'sahħħithom biss.

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi għal xiex huwa indikat:

Bħala vaċċin haj, l-istrejn tal-vaċċin jitneħha minn għasafar vaċċinati jista' jinxtered għad-dundjani.

Provi fuq is-sigurtà wrew li l-istrejn huwa sigur għad-dundjani. Madanakollu, miżuri prekawzjoni għandhom jiġu segwiti sabiex tevita kuntatt dirett jew indirett bejn tīgħieg vaċċinati u dundjani.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali:

L-immanigħjar tan-nitrogħu likwidu għandu jsir f'post ivventilat tajjeb.

Innovax-ND-ILT huwa sospensjoni ta` virus ippakkjat f'kunjetty tal-hgieg u maħżuna f'nitrogħu likwidu. Qabel tneħħi l-kunjetty mill-kontenitru tan-nitrogħu likwidu, tagħmir protettiv li jikkonsisti f'ingwanti, kmiem twal u maskra għall-wiċċ ġew gogħiġ għandu jintlibes. Sabiex tipprevjeni feriti sejri, f'każ ta' accident jew bin-nitrogħu likwidu jew bil-kunjetty meta tkun qed tneħħi l-kunjetty mill-kontenitru, żomm il-pala tal-id bl-ingwanti il-bogħod mill-ġisem u l-wiċċ. Għandha tingħata attenzjoni sabiex tevita li tikkontamina jdejk, għajnejk u l-hwejjeg bis-sospensjoni. KAWTELA: huwa magħruf li l-kunjetty jisplodu fuq tibdil f'daqqa fit-temperatura. Thollx f'ilma shun jew ilma friżat. Għal din ir-raġuni, holl il-kunjetty f'ilma nadif bejn 25 °C – 27 °C.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mħux applikabbli.

Żmien il-bidien:

Is-sigurtà ta' dan il-prodott veterinarju medicinali ma ġietx stabbilita waqt żmien il-bidien.

Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja li turi li l-vaccin jista' jithallat fl-istess solvent u jiġi amministrat taħt il-ġilda ma' Nobilis Rismavac. Għall-użu mħallat, il-bidu tal-immunità ta' 5 ijiem, ġiet murija għall-MD.

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja li turi li Nobilis ND clone 30 jew Nobilis ND C2 jista' jigi amministrat lil flieles ta' ġurnata li huma mlaqqma jew taħt il-ġilda jew *in ovo* bil-vaccin. Għall-użu assoċjat, bidu tal-immunità ta' 2 ġimgħat gew demonstrati għall-ND.

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja li turi li vacċin Nobilis IB Ma5 jew Nobilis IB 4-91 jista' jiġi amministrat lil flieles ta' ġurnata li huma mlaqqma jew taħt il-ġilda jew *in ovo* bil-vaccin. M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja ta' dan il-vaccin meta jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju ħlief dawk il-prodotti msemmija aktar 'il fuq. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-vaccin qabel jew wara xi prodott medicinali veterinarju ieħor, għaldaqstant għandha tittieħed każ b'każ.

Doža eċċessiva:

L-ebda sintomu ma gie osservat wara l-amministrazzjoni ta' doža ta' 10 darbiet tal-vaccin.

Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu:

Kull persuna li għandha ħsieb timmanifattura, timporta, iż-żomm, tiddistribwixxi, tbigh, tipprovdi u/jew tuża dan il-prodott medicinali veterinarju għandha l-ewwel tikkuntattja l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru relevanti dwar il-programmi ta' tilqim fis-seħħ, minħabba li dawn l-aktivitajiet jistgħu jkunu pprojbiti fit-teritorju kollu ta' Stat Membru jew f'parti minnu skont il-ligi nazzjonali.

Hemm bżonn ta' ħrug tal-lott minn awtorità ta' kontroll uffiċjali għal dan il-prodott skont ir-rekwiżiti nazzjonali.

Inkompatibilitajiet magħġuri:

Thallatx ma' ebda prodott medicinali veterinarju ieħor ħlief mad-dilwent provdut għal użu ma' dan il-prodott medicinali.

7. Effetti mhux mixtieqa

Xejn li huwa magħruf

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediċina ma ħadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-veterinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali: {dettalji tas-sistema nazzjonali}.

8. Doža għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni

Wara li jiġi dilwit, amminsitra doža 1 ta' 0.2ml ta' vaċċin kull tiġiega taħt il-ġilda fl-ghonq u doža 1 ta' 0.05 ml injezzjoni *in ovo* kull bajda.

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Il-borża tal-vaċċin għandha tiġi mdawra spiss waqt il-vaċċinazzjonijiet sabiex tiżgura li s-sospensjoni tal-vaċċin tibqa' omoġena u li t-titer korett tal-vaċċin viralji jiġi amministrat (eż-żgħid waqt sessjonijiet twal ta' vaċċinazzjoni).

Preparazzjoni tal-vaċċin:

Il-prekawzjonijiet asettiċi tas-soltu għandhom jintużaw għall-proċeduri ta' preparazzjoni u amministrazzjoni. L-immaniġġjar tan-nitrogħu likwidu għandu jsir f'post ivventilat tajjeb.

- Uža is-solvent tas-sospensjoni tal-vaċċin tat-tjur *cell associated*. Hallat il-vaċċin skont it – tabella t'hawn taħt:

Għall-użu taħt il-ġilda rrikostitwixxi l-vaċċin skont it-tabella hawn taħt:

Borża tas-Solvent	Numru ta' kunjetti tal-vaċċin għal użu taħt il-ġilda
Borża ta' 400 ml solvent	Kunjett 1 li fih 2000 doža
Borża ta' 800 ml solvent	2 kunjetti li fihom 2000 doža
Borża ta' 800 ml solvent	Kunjett 1 li fih 4000 doža
Borża ta' 1200 ml solvent	3 kunjetti li fihom 2000 doža
Borża ta' 1600 ml solvent	4 kunjetti li fihom 2000 doža
Borża ta' 1600 ml solvent	2 kunjetti li fihom 4000 doža

Meta dan il-prodott jiġi mħallat ma' Nobilis Rismavac, it-tnejn li huma għandhom jiġu dilwiti fl-istess borża tas-solvent bl-istess mod (400 ml ta' solvent għal kull 2 000 doža taż-żewġ prodotti jew 800 ml ta' solvent għal kull 4 000 doža taż-żewġ prodotti).

Għall-użu *in ovo* rrikostitwixxi l-vaċċin skont it-tabella hawn taħt:

Borża tas-Solvent	Numru ta' kunjetti tal-vaċċin għal użu <i>in ovo</i>
Borża ta' 400 ml solvent	4 kunjetti li fihom 2000 doža
Borża ta' 400 ml solvent	2 kunjetti li fihom 2000 doža
Borża ta' 800 ml solvent	8 kunjetti li fihom 2000 doža
Borża ta' 800 ml solvent	4 kunjetti li fihom 2000 doža
Borża ta' 1200 ml solvent	12 kunjetti li fihom 2000 doža
Borża ta' 1200 ml solvent	6 kunjetti li fihom 4000 doža
Borża ta' 1600 ml solvent	16 kunjetti li fihom 2000 doža
Borża ta' 1600 ml solvent	8 kunjetti li fihom 4000 doža

Is-solvent irid iku n-ċar, aħmar fil-kulur, mingħajr sedimenti u f' temperatura tal-kamra (15 °C–25 °C) fil-hin tat-tħallit.

2. Il-preparazzjoni tal-vaccin għandha tkun pjanata qabel ma l-kunjetti jitneħħew min-nitrogenu likwidu u l-ammont eżatt tal-kunjetti tal-vaccin u l-ammont tas-solvent li hemm bżonn għandhom jiġi kkalkulati qabel. M'hemmx informazzjoni fuq in-numru ta' doži fuq il-kunjetti ladarba jitneħħew minn posthom, għalhekk għandha tingħata attenzjoni speċjali sabiex tiżgura u tevita li ma jkunx hemm taħwid tal-kunjetti ma' numru differenti ta' doži u li s-solvent it-tajjeb jiġi użat.
3. Qabel tneħħi l-kunjetti mill-kontenitur tan-nitrogenu likwidu, ipprotegi l-idejn b`ingwanti, ilbes kmiem twal u uža maskra ġħall-wiċċ jew gogils biex tneħħi l-kunjetti mill-kontenitur, żomm il-pala tal-id bl-ingwanti il-bogħod mill-ġisem u l-wiċċe
4. Meta tneħħi kontenitur (cane) bil-kunjetti mill-kanister fil-kontenitur tan-nitrogenu likwidu, esponi biss l-kunjett(i) li se jintuża(w) minnufih. Huwa rakkommandat li timmaniġja sa massimu ta' 5 kunjetti (minn kontenitur (cane) wieħed) f'kull hin. Wara li jitneħħew il-kunjett(i), il-kunjetti li jifdal għandhom jitpoġġew lura fil-kanister tan-nitrogenu likwidu immedjatament.
5. Il-kontenut tal-kunjett(i) għandu jiġi mholl malajr billi tgħoddos f' ilma nadif bejn 25 °C–27 °C. Hawwad il-kunjett(i) bil-mod sabiex jinfirex il-kontenuti. Huwa importanti li s-sospensjoni, wara li tiġi mħollija, titħawwad mill-ewwel mas-solvent sabiex tipprotegi ċ-ċelloli. Nixxef il-kunjett, u kisser il-kunjett mill-ghonq u immedjatament ipproċedi kif deskrirt hawn taħt.
6. Iġbed bil-mod il-kontenut tal-kunjett f'siringa sterili, immuntata b`labra 18G.
7. Daħħal il-labru mit-tapp tal-borża tas-solvent u žid bil-mod il-kontenut tas-siringa fis-solvent. Hawwad bil-mod u aqleb il-borża sabiex jithawwad il-vaccin. Iġbed parti mis-solvent fis-siringa biex tlaħlaħ il-kunjett. Nehħi l-hasla mill-kunjett u injetta bil-mod fil-borża tas-solvent.
8. Irrepeti passi 6 u 7 għal ampulli addizzjonali, jekk meħtieġa.
9. Nehħi s-siringa u aqleb il-borża (6-8 darbiet) sabiex thawwad il-vaccin.
10. Il-vaccin issa huwa lest biex jintuża. Wara li żżid il-kontenut tal-kunjett mas-solvent, il-prodott lest biex jintuża huwa sospensjoni għall-injezzjoni ċara u ta' kultur hamrani.

Kontroll ta` kif jinħażen korrettament:

Sabiex tagħmel spezzjoni fuq hażna u trasport koretti l-kunjetti huma mpoġġijin rashom 'l-isfel fil-kontenitur tan-nitrogenu likwidu. Jekk is-sospensjoni frizata tinsab fil-ponta tal-kunjett dan jindika li s-sospensjoni nħallet u ma tistax tintuża.

10. Perjodi ta' tiżmim

Xejn.

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Konċentrat: Aħżeen u ttrasporta ffriżat fin-nitrogenu likwidu (taħt -140 °C)

Solvent: Aħżeen f'temperatura anqas minn 30 °C

Kontenitur: Aħżeen il-kontenitur tan-nitrogenu likwidu f'pożizzjoni soda u wieqaf f'kamra nadifa, xotta u ventilata tajjeb separata mill-kamra fejn ifaqqsu l-bajd.

Tużax dan il-prodott mediciinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq it-tikketta. Id-data ta' skadenza tirreferi għall-aħħar jum tax-xahar.

Żmien kemm idum tajjeb wara li jiġi rikostitwit skont l-istruzzjonijiet: 2 sīgħat

12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

Il-mediċini m'għandhomx jiġi mormija mal-ilma maħluuġ jew mal-iskart domestiku.

Uža skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jghinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqsi lill-kirurgu veterinarju jew lill-ispiżjar tiegħek dwar kif l-ahjar li tarmi l-medicini li ma jkunux aktar meħtieġa.

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqqsijiet tal-pakkett

EU/2/20/256/001-002.

Daqs tal-pakett:

Kunjett wieħed tal-ħgieg tip I ta` 2ml li fih 2 000 jew 4 000 doži. Il-kunjetti huma maħżuna fuq cane u mwaħħla mal-cane hemm klippa kkulurita li turi d-doża (2 000 doži: klippa kulur roža salamun u 1-4 000 doža: klippa safranija).

Borża ta` 400ml, borża ta` 800ml ta' solvent, borża ta` 1200ml ta' solvent jew borża ta` 1600ml ta' solvent

Mhux id-daqqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

15. Id-data li fiha ġie rivedut l-ahħar il-fuljett ta' tagħrif

{XX/SSSS}

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Dettalji ta' kuntatt

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u l-manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġi rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, l-Olanda

België/Belgique/Belgien

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Lietuva

Tel: + 37052196111

Република България

Тел: + 359 28193749

Luxembourg/Luxemburg

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Česká republika

Tel: +420 233 010 242

Magyarország

Tel.: + 36 1 439 4597

Danmark

Tlf: + 45 44 82 42 00

Malta

Tel: + 39 02 516861

Deutschland
Tel: + 49 (0)8945614100

Eesti
Tel: + 37052196111

Ελλάδα
Τηλ: + 30 210 989 7452

España
Tel: + 34 923 19 03 45

France
Tél: + 33 (0)241228383

Hrvatska
Tel: + 385 1 6611339

Ireland
Tel: + 353 (0) 1 2970220

Ísland
Sími: + 354 535 7000

Italia
Tel: + 39 02 516861

Κύπρος
Τηλ: +30 210 989 7452

Latvija
Tel: + 37052196111

Nederland
Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Norge
Tlf: + 47 55 54 37 35

Österreich
Tel: + 43 (1) 256 87 87

Polska
Tel.: + 48 22 18 32 200

Portugal
Tel: + 351 214 465 700

România
Tel: + 40 21 311 83 11

Slovenija
Tel: + 385 1 6611339

Slovenská republika
Tel: +420 233 010 242

Suomi/Finland
Puh/Tel: + 358 10 2310 750

Sverige
Tel: + 46 (0)8 522 216 60

United Kingdom (Northern Ireland)
Tel: + 353 (0) 1 2970220

17. Tagħrif iehor

Il-vaccin huwa virus haj tal-Herpes assocjat ma' ċelloli rikombinati tad-dundjan (strejn HVT), li jesprimi l-fusjoni ta' proteini tal-virus tal-marda Newcastle u l-glycoproteini gD u gI tal-marda virali infettiva tal-laryngotracheitis u l-marda Marek fit-tigieg.