

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

HatchPak Avinew, sušaldyta akių ir nosies suspensija

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje ištirpintoje dozėje yra:

veikliosios medžiagos:

gyvo VG/GA-AVINEW padermės Niukaslo ligos virusų.....5,5–6,7 log₁₀ EID₅₀*,

* – 50 % kiaušinių užkrečiamoji dozė.

pagalbinių medžiagų:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Hidrolizuotas baltymas
Manitolas
Polividonas
Sukrozė
Kalio gliutamatas
Kalio fosfatas
Galvijų albuminas
Injekcinis vanduo

Geltona sušaldyta suspensija.

3. KLINIKINIAI DUOMENYS

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Vienadieniai viščiukai.

3.2. Naudojimo indikacijos nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Vienadieniams viščiukams aktyviai imunizuoti nuo Niukaslo ligos, norint sumažinti gaištamumą ir Niukaslo ligos klinikinius požymius.

Imunitetas susidaro per 21 d. po vakcinacijos.

Imuniteto trukmė

Laboratoriniais tyrimais nustatyta, kad vakcinavus vieną kartą, imunitetas trunka 6 sav. Tačiau norint išlaikyti tinkamą imunitetą gamybinėmis sąlygomis, rekomenduojama paukščius vakcinuoti antrą kartą sausai sušaldyta vakcina, kurios sudėtyje yra VG/VA-AVINEW padermės Niukaslo ligos viruso.

3.3. Kontraindikacijos

Nėra.

3.4. Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Vakcinos virusas gali išplisti tarp nevakcinuotų paukščių. Nevakcinuotiems viščiukams užsikrėtus vakcinos virusu nuo vakcinuotų viščiukų, jokių ligos požymių nepasireiškė.

Virulentiškumo reversijos tyrimais, atliktais laboratorijoje, nustatyta, kad vakcinos virusai, ne mažiau kaip 5 kartus pasąžavęsi viščiukų organizme, neįgijo jokių patogeninių savybių.

3.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Netaikytinos.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Vakciną ruošti būtina apdairiai. Negalima įkvėpti šaltų dujų. Dirbti su vakcina būtina tik gerai vėdinamose patalpose, norint išvengti uždusimo.

Atšildant ir nulaužiant ampules, būtina mūvėti apsaugines pirštines ir akinius. Būtina vengti odos sąlyčio su skystu azotu, nes tai gali sukelti sunkų audinių nušalimą.

Gyvas Niukaslo ligos virusas vakciną naudojantiems asmenims gali sukelti nežymų savaime praeinantį konjunktyvitą, todėl būtina vengti vakcinos patekimo į akis ir kvėpavimo takus. Rekomenduojama dėvėti kvėpavimo takus ir akis saugančias priemones, atitinkančias Europoje galiojančius standartus.

Ampules laužti reikia laikant jas ištiestos rankos atstumu, norint išvengti susižeidimo pavojaus ampulei dūžtant.

Po vakcinacijos rankas bei įrangą reikia plauti ir dezinfekuoti.

Norint gauti daugiau informacijos, reikia kreiptis į vakcinos gamintoją.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Vienadieniai viščiukai:

Nėra žinoma sušvirkštus vieną vakcinos dozę.

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

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vakcina skirta naudoti tik ką išsiritusiems viščiukams ir nėra tinkama naudoti vyresniems, nei 1 d. amžiaus. Turimi duomenys apie padermės kenksmingą poveikį reprodukcijos organams nėra reikšmingi.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitomis, išskyrus gyvą sušaldytą H120 padermės (*Massachussets* serotipo) infekcinio bronchito ir rekombinantinę kalakutų herpes viruso vakciną su apsauginiais infekcinės bursos ligos viruso antigenais, todėl nerekomenduojama 14 d. iki vakcinacijos arba 14 d. po vakcinacijos šia vakcina naudoti kitų vakcinų.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Vakcinos paruošimas

1. Talpyklę reikia užpildyti atitinkamu kiekiu švaraus nechloruoto geriamojo vandens (7–30 ml vienai dėžutei su 100 viščiukų, priklausomai nuo perykloje naudojamo purškiklio tipo).
2. Atšildant ir nulaužiant ampules, būtina mūvėti apsaugines pirštines ir akinius. Dirbant su skystu azotu, būtina taikyti didžiausias atsargumo priemones. Žr. 3.5 p. „Specialios naudojimo atsargumo priemonės“.
3. Iš skysto azoto žaliame cilindre reikia išimti tik tas ampules, kurios bus sunaudotos vakcinacijos metu.
4. Ampulę reikia greitai atšildyti, kratant ją 25–30 °C temperatūros vandenyje ir iš karto atlikti toliau nurodytus veiksmus.
5. Kai ampulės turinys visiškai atšyla, ampulės viršūnę reikia nulaužti, laikant ją ištiestos rankos atstumu, norint išvengti sužeidimo pavojaus ampulei dūžtant.
6. Nulaužtos ampulės turinį reikia įtraukti į 10 ml sterilų švirkštą.
7. Vakcinos suspensiją reikia suleisti į paruoštą pagal 1 p. nurodymus talpyklę su atitinkamu kiekiu švaraus nechloruoto vandens.
8. Į švirkštą reikia įtraukti 5 ml talpyklės turinio.
9. Šiais 5 ml reikia praskalauti ampulę ir skystį vėl perkelti talpyklę.
10. Ampulę praskalauti dar vieną ar du kartus.
11. Kai vienu metu naudojama gyva sušaldyta H120 padermės (*Massachussets* serotipo) infekcinio bronchito vakcina, su jos ampule reikia pakartoti 3–10 p. nurodymus. Antrosios ampulės turinį reikia perkelti į talpyklę su jau atskiesta pirmąja vakcina.

12. Pagal nurodymus atskiesta vakcina yra paruošta naudoti ir ją reikia sunaudoti nedelsiant, todėl vakcinės suspensiją reikia ruošti tik tada kai reikia.
13. Atsitiktinai atšildytas ampulės reikia sunaikinti, jokių būdų jų negalima pakartotinai užšaldyti.

Dozės

1 d. amžiaus viščiukai pirmą kartą vakcinuojami naudojant vakciną į nosį ir akį (purškiant), o vėliau, 2–3 sav. amžiaus vakcinuojami girdant VG/VA-AVINEW padermės Niukaslo ligos viruso sausai šaldytą arba putojančių tablečių vakciną su geriamuoju vandeniu. Tarp abiejų vakcinacijų turi praėti ne mažiau kaip 2 sav.

Naudojimo būdas

Vakcina skirta viščiukams perykloje vakcinuoti grupiniu būdu, o vakcinės suspensiją reikia stambiais lašais purkšti ant dėžutėse esančių viščiukų.

Vakcinės suspensiją reikia purkšti virš paukščių purškiklio, kuris skleidžia 100 µm ar didesnius lašus, viščiukus padengiant vakcina. Patekę viščiukams ant akių spindintys vakcinės lašeliai skatina viščiukus juos sulesti vienam nuo kito bei nuo dėžutės paviršių.

Kad vakcina efektyviai pasklistų, būtina užtikrinti, kad purškimo metu paukščiai dėžutėse būtų susiglaudę. Vakcinacijos metu ir po to ventiliaciją reikia išjungti, norint išvengti oro sūkurių.

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

Vakcinavus daugiau kaip 10 kartų didesne nei rekomenduojama vakcinės doze, jokių nepageidautinų reakcijų nebuvo pastebėta.

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

Asmenys, ketinantys gaminti, importuoti, laikyti, platinti, parduoti, tiekti ir naudoti šį veterinarinį vaistą, pirma turi sužinoti atitinkamos valstybės narės kompetentingos institucijos galiojančią vakcinavimo strategiją, kadangi pagal nacionalinius teisės aktus ši veikla gali būti draudžiama visoje valstybės narės teritorijoje ar jos dalyje.

Oficialus kontroliuojančios institucijos vykdomas serijos išleidimas yra privalomas šiam produktui.

3.12. Išlauka

0 parų.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

ATCvet kodas: QI01AD06.

Vakcinoje yra gyvo VG/AG-AVINEW padermės Niukaslo ligos viruso. VG/GA-AVINEW padermė yra lentogeninė ir natūraliai nepatogeniška viščiukams (I genotipas, II klasė). Vakcina skatina susidaryti aktyvų imunitetą Niukaslo ligai.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Dezinfekcinės ir (ar) antiseptinės medžiagos vandenyje bei vakcinų suspensijai ruošti naudojamoje įrangoje mažina vakcinacijos efektyvumą.
Negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais, išskyrus gyvas sušaldytas H120 padermės (Massachussets serotipo) infekcinio bronchito viruso vakcinas.

5.2. Tinkamumo laikas

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.
Tinkamumo laikas, ištirpinus pagal nurodymus, - sunaudoti per 2 val.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Vakciną reikia laikyti ir gabenti skystame azote (-196 °C), o skysto azoto kiekį reikia nuolat tikrinti. Atskiestą vakciną reikia laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

I tipo stiklo ampulės, po 4 ampulės žaliuose cilindruose.
Ampulių cilindrai laikomi dėkluose, o pastarieji skysto azoto talpyklose.

10 000 dozių ampulė

15 000 dozių ampulė

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. Specialios 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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/08/1782/001-002

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2008-02-15.

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2024-01-24

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

ŽENKLINIMAS

MINIMALŪS DUOMENYS ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

ND AMPULĖ HATCHPACK AVINEW 10 000 DOZIŲ

ND AMPULĖ HATCHPACK AVINEW 15 000 DOZIŲ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

HatchPak Avinew

VG/VA-AVINEW



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

10 000 dozių

15 000 dozių

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai/diena}

.

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

HatchPak Avinew, sušaldyta akių ir nosies suspensija

2. Sudėtis

Vienoje atskiestos vakcinos dozėje yra:
gyvo VG/GA-AVINEW padermės Niukaslo ligos viruso.....5,5–6,7 log₁₀ EID₅₀*,
* – 50 % kiaušinių užkrečiamoji dozė.

Geltona sušaldyta suspensija.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Vienadieniai viščiukai.

4. Naudojimo indikacijos

Vienadieniams viščiukams aktyviai imunizuoti nuo Niukaslo ligos, norint sumažinti gaištamumą ir Niukaslo ligos klinikinius požymius.

Imunitetas susidaro per 21 d. po vakcinacijos.

Imuniteto trukmė

Laboratoriniais tyrimais nustatyta, kad vakcinavus vieną kartą, imunitetas trunka 6 sav. Tačiau norint išlaikyti tinkamą imunitetą gamybinėmis sąlygomis, rekomenduojama paukščius vakcinuoti antrą kartą tos pačios firmos vakcina, kurios sudėtyje yra VG/VA-AVINEW padermės Niukaslo ligos viruso.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Vakcinos virusas gali išplisti tarp nevakcinuotų paukščių. Nevakcinuotiems viščiukams užsikrėtus vakcinos virusu nuo vakcinuotų viščių, jokių ligos požymių nepasireiškė. Virulentiškumo reversijos tyrimais, atliktais laboratorijoje, nustatyta, kad vakcinos virusai, ne mažiau kaip 5 kartus pasažavęsi viščių organizme, neįgijo jokių patogeninių savybių.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

- Vakciną ruošti būtina apdairiai. Negalima įkvėpti šaltų dujų. Dirbti su vakcina būtina tik gerai vėdinamose patalpose, norint išvengti uždusimo.
- Atšildant ir nulaužiant ampules, būtina mūvėti apsaugines pirštines ir akinius. Būtina vengti odos sąlyčio su skystu azotu, nes tai gali sukelti sunkų audinių nušalimą.
- Gyvas Niukaslo ligos virusas vakciną naudojantiems asmenims gali sukelti nežymų savaime praeinantį konjunktyvitą, todėl būtina vengti vakcinos patekimo į akis ir kvėpavimo takus. Rekomenduojama dėvėti kvėpavimo takus ir akis saugančias priemones, atitinkančias Europoje galiojančius standartus.
- Ampules laužti reikia laikant jas ištiestos rankos atstumu, norint išvengti susižeidimo pavojaus ampulei dūžtant.
- Po vakcinacijos rankas bei įrangą reikia plauti ir dezinfekuoti.
- Norint gauti daugiau informacijos, reikia kreiptis į vakciną gamintoją.

Dedantys kiaušinius paukščiai

Vakcina skirta naudoti tik ką išsiritusiems viščiukams ir nėra tinkama naudoti vyresniems, nei 1 d. amžiaus. Turimi duomenys apie padermės kenksmingą poveikį reprodukcijos organams nėra reikšmingi.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakciną saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitomis, išskyrus gyvą sušaldytą H120 padermės (*Massachussets* serotipo) infekcinio bronchito ir rekombinantinę kalakutų herpes viruso vakciną su apsauginiais infekcinės bursos ligos viruso antigenais, todėl nerekomenduojama 14 d. iki vakcinacijos arba 14 d. po vakcinacijos šia vakcina naudoti kitų vakcinų.

Perdozavimas

Vakcinavus daugiau kaip 10 kartų didesne nei rekomenduojama vakciną doze, jokių nepageidautinų reakcijų nebuvo pastebėta.

Specialūs naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos

Asmenys, ketinantys gaminti, importuoti, laikyti, platinti, parduoti, tiekti ir naudoti šį veterinarinį vaistą, pirma turi sužinoti atitinkamos valstybės narės kompetentingos institucijos galiojančią vakcinavimo strategiją, kadangi pagal nacionalinius teisės aktus ši veikla gali būti draudžiama visoje valstybės narės teritorijoje ar jos dalyje.

Pagrindiniai nesuderinamumai:

Dezinfekcinės ir (ar) antiseptinės medžiagos vandenyje bei vakciną suspensijai ruošti naudojamoje įrangoje mažina vakcinacijos efektyvumą.

Negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais, išskyrus gyvas sušaldytas H120 padermės (*Massachussets* serotipo) infekcinio bronchito viruso vakcinas.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Vienadieniai viščiukai:

Nėra žinoma sušvirkštus vieną vakciną dozę.

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

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Vakcinės paruošimas

1. Talpyklę reikia užpildyti atitinkamu kiekiu švaraus nechloruoto geriamojo vandens (7–30 ml vienai dėžutei su 100 viščiukų, priklausomai nuo perykloje naudojamo purškiklio tipo).
2. Atšildant ir nulaužiant ampules, būtina mūvėti apsaugines pirštines ir akinius. Dirbant su skystu azotu būtina taikyti didžiausias atsargumo priemones. Žr. 9 p. 6 Specialieji įspėjimai.
3. Iš skysto azoto žaliame cilindre reikia išimti tik tas ampules, kurios bus sunaudotos vakcinacijos metu.
4. Ampulę reikia greitai atšildyti, kratant ją 25–30 °C temperatūros vandenyje ir iš karto atlikti toliau nurodytus veiksmus.
5. Kai ampulės turinys visiškai atšyla, ampulės viršūnę reikia nulaužti, laikant ją ištiestos rankos atstumu, norint išvengti sužeidimo pavojaus ampulei dūžtant.
6. Nulaužtos ampulės turinį reikia įtraukti į 10 ml sterilų švirkštą.
7. Vakcinės suspensiją reikia suleisti į paruoštą pagal 1 p. nurodymus talpyklę su atitinkamu kiekiu švaraus nechloruoto vandens.
8. Į švirkštą reikia įtraukti 5 ml talpyklės turinio.
9. Šiais 5 ml reikia praskalauti ampulę ir skystį vėl perkelti talpyklę.
10. Ampulę praskalauti dar vieną ar du kartus.
11. Kai vienu metu naudojama gyva sušaldyta H120 padermės (*Massachussets* serotipo) infekcinio bronchito vakcina, su jos ampule reikia pakartoti 3–10 p. nurodymus. Antrosios ampulės turinį reikia perkelti į talpyklę su jau atskiesta pirmąja vakcina.
12. Pagal nurodymus atskiesta vakcina yra paruošta naudoti ir ją reikia sunaudoti nedelsiant, todėl vakcinės suspensiją reikia ruošti tik tada kai reikia.
13. Atsitiktinai atšildytas ampules reikia sunaikinti, jokių būdų jų negalima pakartotinai užšaldyti.

Dozės

1 d. amžiaus viščiukai pirmą kartą vakcinuojami naudojant vakciną į nosį ir akį (purškiant), o vėliau, 2–3 sav. amžiaus vakcinuojami girdant VG/VA-AVINEW padermės Niukaslo ligos viruso sausai šaldytą arba putojančių tablečių vakciną su geriamuoju vandeniu. Tarp abiejų vakcinacijų turi praėti ne mažiau kaip 2 sav.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Vakcina skirta viščiukams perykloje vakcinuoti grupiniu būdu, o vakcinės suspensiją reikia stambiais lašais purkšti ant dėžutėse esančių viščiukų.

Vakcinės suspensiją reikia purkšti virš paukščių purškiklio, kuris skleidžia 100 µm ar didesnius lašus, viščiukus padengiant vakcina. Patekę viščiukams ant akių spindintys vakcinės lašeliai skatina viščiukus juos sulesti vienam nuo kito bei nuo dėžutės paviršių.

Kad vakcina efektyviai pasklistų, būtina užtikrinti, kad purškimo metu paukščiai dėžutėse būtų susiglaudę. Vakcinacijos metu ir po to ventiliaciją reikia išjungti, norint išvengti oro sūkurių.

10. IŠLAUKA

0 parų.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Vakciną reikia laikyti ir gabenti skystame azote (-196 °C), skysto azoto kiekį reikia nuolat tikrinti.

Atskiestą vakciną reikia laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

Tinkamumo laikas, ištirpinus pagal nurodymus, - sunaudoti per 2 val.

Negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.

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.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. 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>).

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

10 000 dozių ampulė

15 000 dozių ampulė

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2024-01-24

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

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

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

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Viena
AHRCVAnimalHealthPV.AT@boehringer-ingelheim.com

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

17. Kita informacija

Vakcinoje yra gyvo VG/AG-AVINEW padermės Niukaslo ligos viruso. VG/GA-AVINEW padermė yra lentogeninė ir natūraliai nepatogeniška viščiukams (I genotipas, II klasė). Vakcina skatina susidaryti aktyvų imunitetą Niukaslo ligai.

Tik veterinariniam naudojimui.

Toliau pateikta informacija bus pridedama lipduke prie informacinio lapelio.

Lot:

Exp: